

世界知的所有権機関

PCT

国際事務局



特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(51) 国際特許分類6

C12P 13/08, 13/14, C12N 1/21, 15/53

(11) 国際公開番号

WO95/34672

A1

(43) 国際公開日

1995年12月21日(21.12.95)

(21) 国際出願番号

(22) 国際出願日

ķ

PCT/JP95/01131

1995年6月7日(07.06.95)

(30) 優先権データ

特願平6/131744

1994年6月14日(14.06.94)

JP

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について) 味の条株式会社(AJINOMOTO CO., INC.)[JP/JP] 〒104 東京都中央区京橋一丁目15番1号 Tokyo, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

朝倉陽子(ASAKURA, Yoko)[JP/JP]

木村英一郎(KIMURA, Eiichiro)[JP/JP]

阿部知津(ABE, Chizu)[JP/JP]

何原義雄(KAWAHARA, Yoshio)[JP/JP]

〒210 神奈川県川崎市川崎区鈴木町1-1

味の素株式会社 生産技術研究所内 Kanagawa, (JP)

白田佳弘(USUDA, Yoshihiro)[JP/JP]

辻本信時(TSUJIMOTO, Nobuharu)[JP/JP]

倉橋 修(KURAHASHI, Osamu)[JP/JP]

〒210 神奈川県川崎市川崎区鈴木町1-1 味の素株式会社 中央研究所内 Kanagawa, (JP)

(74) 代理人

弁理士 遠山 勉,外(TOYAMA, Tsutomu et al.) 〒103 東京都中央区東日本橋3丁目4番10号

ヨコヤマビル6階 Tokyo, (JP)

(81) 指定国

BR, CN, JP, US, VN, 欧州特許(AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR,

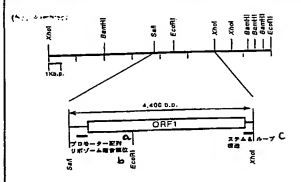
GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

添付公開書類

国際調查報告書

(54) Tide: OX-KETOGLUTARIC DEHYDROGENASE GENE

(54) 発明の名称 αーケトグルタル酸デヒドロゲナーゼ遺伝子



(57) Abstract

A coryneform L-glutamate producing bacterium deficient in α -ketoglutaric dehydrogenase activity; a process for producing L-glutamic acid by using the bacterium; a gene coding for an enzyme having an α -KGDH activity originating in the coryneform L-glutamate producing bacterium; a recombinant DNA containing the above gene; a coryneform bacterium holding the above DNA; and a process for producing L-lysine by using an L-lysine producing bacterium holding the recombinant DNA.

5 %

(57) 要約

 α -ケトグルタル酸デヒドロゲナーゼ活性を欠損したコリネ型L-グルタミン酸生産菌、この細菌を用いたL-グルタミン酸の製造法、及びコリネ型L-グルタミン酸生産菌に由来する α -KGDH活性を有する酵素をコードする遺伝子、この遺伝子を含む組換えDNA、この組換えDNAを保持するコリネ型細菌、及び前記組換えDNAを保持し、L-リジン生産能を有する細菌を用いたL-リジンの製造法を開示する。

` *

١,

- 1 -

明細書

α-ケトグルタル酸デヒドロゲナーゼ遺伝子

技術分野

本発明は、L-グルタミン酸及びL-リジンの発酵生産に用いられるコリネ型 細菌の育種と利用に関する。更に詳しくは、本発明は、 $\alpha-ケトグルタル酸デヒドロゲナーゼ(<math>\alpha-KGDH$)活性が欠失したコリネ型 $L-グルタミン酸生産菌、 該菌を用いたL-グルタミン酸の製造法、コリネ型<math>L-グルタミン酸生産菌由来 の \alpha-KGDH活性を有する酵素をコードする遺伝子(<math>\alpha-KGDH遺伝子$)、 該遺伝子を含む組換えDNA、該組換えDNAを保有するコリネ型細菌、及び該 組換えDNAを保有し、L-リジン生産能を有するコリネ型細菌を用いた<math>L-リジンの製造法に関する。

背景技術

従来よりLーグルタミン酸はブレビバクテリウム属又はコリネバクテリウム属 に属するコリネ型細菌を用いた発酵法により工業的に生産されている。

近年、 $\alpha-KGDH活性が欠損もしくは低下し、かつL-グルタミン酸分解活性が低下した大腸菌変異株が、高いL-グルタミン酸生産能を持つことが明らかとなった(特開平<math>5-244970$ 公報)。

これに対し、プレビバクテリウム属の細菌においては、 $\alpha-{\rm KGDH}$ 活性の低下した変異株の $L-{\it flot}$ ルタミン酸生産能は親株とほぼ同じであったとの報告があり (Agric. Biol. Chem., $\underline{44}$, 1897 (1980)、Agric. Biol. Chem., $\underline{46}$, 493 (1982))、コリネ型細菌では、 $\alpha-{\rm KGDH}$ 活性のレベルは $L-{\it flot}$ ルタミン酸の生産に重要ではないものと考えられていた。

一方、_σα-KGDH活性が低下し、かつL-グルタミン酸生産能を有する変異株をビオチン過剰原料を炭素源とする培地中で培養すると、ペニシリン類や界面活性剤等のビオチン作用抑制物質を培地に添加することなく、高収率でL-グルタミン酸が生産されることが見い出されている(最大収率53%)(特開平6-

U

23779号公報)。しかしながら、上述したようにコリネ型細菌では、 $\alpha-K$ GDH活性のレベルはL-グルタミン酸の生産に重要ではないものと考えられていたため、コリネ型L-グルタミン酸生産菌の $\alpha-K$ GDH遺伝子をクローニングし解析した例はなかった。また、 $\alpha-K$ GDHを欠失したコリネホルム細菌の変異株も知られていなかった。

発明の開示

本発明の目的は、コリネ型レーグルタミン酸生産菌由来の $\alpha-KGDH$ 遺伝子を取得し、該遺伝子を含む組換えDNAを作製し、該組換えDNAで形質転換した微生物を用いて $\alpha-KGDH$ 活性のレベルがレーグルタミン酸の発酵生産に及ぼす影響を明らかにし、もってコリネ型レーグルタミン酸生産菌の育種において新たな方法論を提供することにある。より具体的には、本発明の目的は、染色体上に存在する $\alpha-KGDH$ 遺伝子を破壊することにより $\alpha-KGDH$ 活性を欠失させたコリネ型レーグルタミン酸生産菌を取得し、該菌を用いたレーグルタミン酸の製造法を提供することにある。また、本発明は、 $\alpha-KGDH$ 遺伝子を含む組換えDNAを保有するコリネ型細菌、及び該組換えDNAを保有し、レーリジン生産能を有するコリネ型細菌を用いたレーリジンの製造法を提供することにある。

本発明者らは、コリネ型レーグルタミン酸生産菌由来の α -KGDH遺伝子を取得しその構造を明らかにするとともに、該遺伝子を組み込んだ組換え体プラスミドでコリネ型レーグルタミン酸生産菌を形質転換し、得られた形質転換体の α -KGDH活性のレベルとレーグルタミン酸の生産能を調べた結果、 α -KGDH活性がレーグルタミン酸の生産に顕著な影響を及ぼすことを見いだした。また、本発明者らは、コリネ型レーグルタミン酸生産菌において染色体上に存在する α -KGDH遺伝子を破壊することにより α -KGDH活性を欠失させた株が、過剰量のビオチンを含有する培地に培養する際、界面活性剤やペニシリンのようなビオチン作用抑制物質を培地に添加することなく著量のレーグルタミン酸を生成蓄積することを見いだした。更に、本発明者らは、 α -KGDH遺伝子を含む組換えDNAをレーリジン生産能を有するコリネ型細菌に導入した結果、得られた

組換え体のL-リジン生産能が顕著に向上することを見いだし、これらの知見に 基づいて本発明を完成するに至った。

すなわち、本発明は、

- (1)染色体上に存在する $\alpha KGDH活性を有する酵素をコードする遺伝子又はそのプロモーターの塩基配列中に 1 又は 2 以上の塩基の置換、欠失、挿入、付加又は逆位が生じたことにより、 <math>\alpha KGDH活性が欠損したコリネ型L-グルタミン酸生産菌、$
- (2)上記(1)記載のコリネ型L-グルタミン酸生産菌を液体培地中に培養し、培養液中にL-グルタミン酸を生成蓄積させ、これを採取することを特徴とするL-グルタミン酸の製造法、
- (3) コリネ型 $L-グルタミン酸生産菌由来の<math>\alpha-KGDH$ 遺伝子、
- (4)コリネ型L-グルタミン酸生産菌由来の $\alpha-$ KGDH遺伝子とコリネ型細菌で機能するベクターが連結されて得られる組換えDNA、
- (5)上記(4)記載の組換えDNAを保有するコリネ型細菌、及び
- (6)上記(5)記載の組換えDNAを保有し、かつL-リジン生産能を有するコリネ型細菌を液体培地に培養し、培養液中にL-リジンを生成蓄積させ、これを採取することを特徴とするL-リジンの製造法、

を提供するものである。

以下、本発明をさらに詳細に説明する。

本発明でいうコリネ型L-グルタミン酸生産菌とは、従来プレビバクテリウム 属に分類されていたが現在コリネバクテリウム属に統合された細菌を含み(Int.

- J. Syst. Bacteriol., <u>41</u>, 255 (1981))、またコリネパクテリウム属と非常に近縁なプレビバクテリウム属細菌を含む。このようなコリネ型レーグルタミン酸生産菌の例として以下のものが挙げられる。
 - コリネバクテリウム・アセトアシドフィラム
 - コリネバクテリウム・アセトグルタミカム
 - コリネバクテリウム・カルナエ
 - コリネバクテリウム・グルタミカム
 - コリネバクテリウム・リリウム (コリネバクテリウム・グルタミカム)

コリネバクテリウム・メラセコーラ

プレビバクテリウム・ディバリカタム (コリネバクテリウム・グルタミカム)

プレビバクテリウム・フラバム (コリネバクテリウム・グルタミカム)

プレビバクテリウム・インマリオフィラム

プレビバクテリウム・ラクトファーメンタム (コリネバクテリウム・グルタミカム)

プレビバクテリウム・ロゼウム

ブレビバクテリウム・サッカロリティカム

プレビバクテリウム・チオゲニタリス

コリネバクテリウム・サーモアミノゲネス

具体的には、下記のような菌株を例示することができる。

コリネバクテリウム・アセトアシドフィラム ATCC13870

コリネバクテリウム・アセトグルタミカム ATCC15806

コリネバクテリウム・カルナエ ATCC15991

コリネバクテリウム・グルタミカム ATCC13020

コリネバクテリウム・リリウム (コリネバクテリウム・グルタミカム) AT

CC15990

コリネバクテリウム・メラセコーラ ATCC17965

プレビバクテリウム・ディバリカタム (コリネバクテリウム・グルタミカム)

ATCC14020

プレビバクテリウム・フラバム (コリネパクテリウム・グルタミカム) AT

CC14067

プレビバクテリウム・インマリオフィラム ATCC14068

プレビバクテリウム・ラクトフェルメンタム(コリネバクテリウム・グルタミ

カム) ATCC13869

プレビバクテリウム・ロゼウム ATCC13825

プレビバクテリウム・サッカロリティカム ATCC14066

プレビバクテリウム・チオゲニタリス ATCC19240

コリネバクテリウム・サーモアミノゲネス AJ12340 (FERM BP

-1539)

本発明の $\alpha-KGDH遺伝子は、上記のようなコリネ型L-グルタミン酸生産菌の野生株又はこれらから誘導される変異株の染色体DNAから、以下のようにして得ることができる。$

大腸菌のα-KGDH複合体は、E1 (α-ketoglutarate dehydrogenase: EC 1.2.4.2)、E2 (dihydrolipoamide succinyltransferase: EC 2.3.1.61)、E3 (lipoamide dehydrogenase: 1.6.4.3)の3つのサブユニットで構成され、E1、E2遺伝子はオペロン構造を成し、E3はピルビン酸脱水素酵素 (pyruvate dehydrogenase: EC 1.2.4.1)と共有していることが知られている。大腸菌のE1、E2遺伝子のヌクレオチド配列は明らかにされている (Eur. J. Biochem., 141, 351 (1984)、Eur. J. Biochem., 141, 361 (1984))。

また、枯草菌についても同様に、E 1、E 2 遺伝子のヌクレオチド配列が明らかにされている(J. Bacteriol., 171, 3667 (1989)、Gene, 61, 217 (1987)等)。そこで、大腸菌と枯草菌のE 1 遺伝子の塩基配列との相同性を利用して、コリネ型Lーグルタミン酸生産菌由来の $\alpha-{\rm KGDH}$ 遺伝子の単離及びクローン化に

本発明者らは成功した。その工程は以下の通りである。 まず、大腸菌と枯草菌の α - K G D H・E 1 サブユニット遺伝子間で相同性の 高い領域を選び両端の配列からプライマーを合成する。プライマーとしては、塩 基組成がランダムで G + C 含量が 5 0 %付近であり、特殊な 2 次構造を形成せず、 互いに相補的でない、との条件を満たすものであればどのような配列でもよい。 長さは通常 2 0 ないし 3 0 塩基のものがよく用いられる。 具体的に例示すると、 配列表配列番号 3 及び 4 に示すようなものが挙げられる。

ついで、本プライマーと枯草菌染色体DNAからポリメラーゼ・チェイン・リアクション法(PCR法)により枯草菌 α -KGDH遺伝子の一部分から成るプローブを作成する。プローブとしては、20塩基程度以上の長さであれば用いることが可能であるが、100塩基程度以上の長さのものであることが望ましい。また、プローブの塩基配列は、目的とする遺伝子の配列と相補的であることが望ましいが、高い相同性を有しているものであれば用いることができる。

一方、コリネ型L-グルタミン酸生産菌の染色体DNAを抽出し、制限酵素に

より消化して得られたDNA断片をベクターに連結して組換え体DNAを作成し、該組換え体DNAで大腸菌を形質転換する。制限酵素としては、例えば、BamHI、EcoRI、XhoI等が用いられ、また、ベクターとしては大腸菌由来のベクター、例えば、pUC19、pBR322等が用いられる。作成した組換え体DNAの受容菌としては、ベクターの複製に好適なものであればいずれの菌株でもよく、例えばHB101、JM109、DH5等の大腸菌菌株が用いられる。

かくして得られる形質転換体の中からコロニー・ハイブリダイゼーションによりプロープDNAとハイブリダイズする株を選択し、当該形質転換体より組換え体DNAを回収し、ベクターに連結されているコリネ型Lーグルタミン酸生産菌染色体DNAの制限酵素断片の構造を解析する。

得られたDNA断片は、必ずしも目的とする酵素をコードする遺伝子の全長を含んでいるとは限らない。この場合、コリネ型レーグルタミン酸生産菌の染色体DNAを別の制限酵素で切断し、ベクターに連結して組換え体DNAを作製し、該組換え体DNAにより形質転換を行い、上記と同様にコロニー・ハイブリダイゼーションによる選択と制限酵素断片の解析を行うことによりα-KGDH遺伝子の全長を含むDNA断片を取得することができる。この時、プローブとして初めに取得したDNA断片を用いることにより、コロニーハイブリダイゼーションをより容易に行うことができる。

α-KGDH遺伝子を含むDNA断片は、他の適当なベクターに再度組換えてコリネ型L-グルタミン酸生産菌に導入することができる。用いられるベクターは、例えばコリネバクテリウム属細菌で自律複製できるプラスミドである。具体的に例示すれば、pAM330 (特開昭58-67699号公報)、pHM1519 (特開昭58-77895号公報)、pAJ655、pAJ611、pAJ1844 (以上、特開昭58-192900号公報)、pCG1 (特開昭57-134500号公報)、pCG2 (特開昭58-35197号公報)、pCG4、pCG11 (特開昭57-183799号公報)、pHK4 (特開平5-7491号公報)等が挙げられる。

上記ベクターと、コリネ型 L - グルタミン酸生産菌の α - K G D H 遺伝子とを

ÇĴ.

連結して組換え体DNAを調製するには、あらかじめ制限酵素を用いてベクターを切断する。染色体DNAを切断するときに用いる制限酵素と同じものにより切断し、又は染色体DNA断片の切断面に相補する切断面を生じる制限酵素を用いて切断する。連結は、T4DNAリガーゼ等のリガーゼを用いて行うのが普通である。

各種組換えDNAを受容菌に導入するには、これまでに報告されている形質転換法に従って行う。例えば、エシェリヒア・コリK-12について報告されているような、受容菌細胞を塩化カルシウムで処理してDNAの透過性を増す方法 (J. Mol. Biol., 53, 159 (1970)) があり、枯草菌について報告されているような、増殖段階の細胞からコンピテントセルを調製してDNAを導入する方法 (C. H. Gene, 1, 153 (1977)) がある。あるいは、枯草菌、放線菌類及び酵母について知られているような、DNA受容菌の細胞を、組換えDNAを容易に取り込むプロトプラスト又はスフェロプラストの状態にして組換えDNAをDNA受容菌に導入する方法 (Molec. Gen. Genet., 168, 111 (1979)、Nature, 274, 398 (1978)、Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 75, 1929 (1978)) も応用できる。

プロトプラスト法では上記の枯草菌において使用されている方法でも充分高い頻度を得ることができるが、特開昭57-183799号公報に開示されるように、コリネバクテリウム属細菌細胞のプロトプラストをポリエチレングリコール又はポリビニルアルコールの一方及び二価金属イオンに接触させた状態でDNAをとり込ませる方法も利用できる。ポリエチレングリコール又はポリビニルアルコールの代りに、カルボキシメチルセルロース、デキストラン、フィコール、ブルロニックF68(セルバ社製)などの添加によってもDNAのとり込みを促進させることができる。本発明の実施例で用いた形質転換の方法は、電気パルス法(特開平2-207791号公報参照)である。

このようにして得たコリネ型L-グルタミン酸生産菌由来の $\alpha-K$ GDH遺伝子を含む組換え体DNAを導入した菌株は、炭素源、窒素源、無機塩類、さらに必要に応じて有機微量栄養素を含有する通常の培地に培養することにより $\alpha-K$ GDH活性を有する酵素を高レベルで菌体内に生成させることができる。

炭素源としては、グルコース、シュクロース、廃糖蜜、澱粉加水分解物などの

١.

糖類の他、酢酸、クエン酸などの有機酸類、エタノールなどのアルコール類が使用され、窒素源としては、尿素、アンモニウム塩、アンモニア水、アンモニアガスなどが使用される。無機塩類としては、リン酸塩、カリウム塩、マグネシウム塩、鉄塩、マンガン塩などが使用される。有機微量栄養素としては、アミノ酸類、ビタミン類、脂肪酸類、核酸類、その他これらのものを含有するペプトン、酵母エキス、大豆蛋白加水分解物などが使用される。

培養は、温度25ないし37℃にてpHを5ないし9に制御しつつ、10ない し40時間好気的条件下にて行う。

培養終了後、培養液中に生成蓄積したL-グルタミン酸を定量するとともに、 菌体の $\alpha-K$ G D H活性のレベルを測定する。活性測定は、遠心分離などの操作 により培養物から回収した菌体を、超音波処理、フレンチプレス処理などにより 破砕した後遠心分離して菌体残渣を除去し、ゲル濾過にて低分子物質を除いたも のを用いて、Agric. Biol. Chem., <u>44</u>, 1897 (1980)記載の方法等により行うこと ができる。

かくして遺伝子が増幅されたコリネ型L-グルタミン酸生産菌と増幅されていない菌について、 $\alpha-$ KGDH活性のレベルとL-グルタミン酸の生産能の関係を調べた結果、後述の参考例1に示すとおり、遺伝子の増幅により $\alpha-$ KGDH活性のレベルが上昇した菌ではL-グルタミン酸生産能が低下していることが明らかとなった。

本遺伝子の利用としては、薬剤遺伝子の挿入等による $\alpha-KGDH$ 活性欠失株の取得、 $in\ vitro$ 変異による活性弱化株の取得、 $プロモーターの改変による発現低下株の取得等により、従来のコリネ型<math>L-グルタミン酸生産菌と比較してさらに<math>L-\acute{C}$ ルタミン酸生産能が向上した菌株を効率よく育種することが可能となる。

 $\alpha-{
m KGDH活性が欠失した株の取得は、化学薬剤を用いて変異を誘導する方法でも、遺伝子組換えによる方法でも取得可能である。しかし、化学薬剤による変異誘導法では<math>\alpha-{
m KGDH活性が低下した株を得ることは比較的容易であるが該活性が完全に欠失した株の取得は困難であり、このような株を取得するには上記のようにして明らかとなった <math>\alpha-{
m KGDH遺伝子の構造を基に、遺伝子相同組換え法により染色体上に存在する <math>\alpha-{
m KGDH遺伝子を改変又は破壊する方法が$

有利である。相同組換えによる遺伝子破壊は既に確立しており直鎖DNAを用いる方法や温度感受性プラスミドを用いる方法などが利用できる。

具体的には、部位特異的変異法(Kramer, W. and Frits, H. J., Methods in Enzymology, 154, 350 (1987))や次亜硫酸ナトリウム、ヒドロキシルアミン等の化学薬剤による処理(Shortle, D. and Nathans, D., Proc. Natl. Acad. Sci. U. S. A., 75, 270(1978))によって、 $\alpha-\mathrm{K}\,\mathrm{GD}\,\mathrm{H}$ 遺伝子のコーディング領域又はプロモーター領域の塩基配列の中に1つ又は複数個の塩基の置換、欠失、挿入、付加又は逆位を起こさせ、このようにして改変又は破壊した遺伝子を染色体上の正常な遺伝子と置換することにより遺伝子産物である $\alpha-\mathrm{K}\,\mathrm{GD}\,\mathrm{H}$ の活性を欠失させるか $\alpha-\mathrm{K}\,\mathrm{GD}\,\mathrm{H}$ 遺伝子の転写を消失させることができる。

部位特異的変異法は、合成オリゴヌクレオチドを用いる方法であり、任意の限定された塩基対だけに、任意の置換、欠失、挿入、付加又は逆位を導入できる手法である。この方法を利用するには、まず、クローン化され、DNA塩基配列が決定されている目的遺伝子を持つプラスミドを変性させて一本鎖を調製する。次に、変異を起こさせたい部分に相補的な合成オリゴヌクレオチドを合成するが、この時合成オリゴヌクレオチドを完全に相補的な配列にせず、任意の塩基置換、欠失、挿入、付加又は逆位を持つようにしておく。この後一本鎖DNAと任意の塩基置換、欠失、挿入、付加又は逆位を持つ合成オリゴヌクレオチドをアニールさせ、さらにDNAポリメラーゼIのクレノウフラグメントとT4リガーゼを用いて完全な2本鎖プラスミドを合成し、これをエシェリヒア・コリのコンピテントセルに導入する。このようにして得られた形質転換体の幾つかは、任意の塩基置換、欠失、挿入、付加又は逆位が固定された遺伝子を含むプラスミドを持っている。遺伝子の変異を導入し、改変又は破壊することができる同様な手法には、リコンビナントPCR法 (PCR Technology, Stockton press (1989)) がある。

また、化学薬剤処理を用いる方法は、目的の遺伝子を含むDNA断片を直接次 亜硫酸ナトリウム、ヒドロキシルアミン等で処理することによりDNA断片中に ランダムに塩基の置換、欠失、挿入、付加又は逆位を持つ変異を導入する方法で ある。

このようにして取得した変異が導入されて改変又は破壊された遺伝子をコリネ

型L-グルタミン酸生産菌の染色体上の正常な遺伝子と置換する方法としては、相同性組換えを利用した方法 (Experiments in Molecular Genetics, Cold Spring Harbor Laboratory press (1972); Matsuyama, S. and Mizushima, S., J. Bacteriol., 162, 1196(1985)) がある。相同性組換えは、染色体上の配列と相同性を有する配列を持つプラスミド等が菌体内に導入されると、ある頻度で相同性を有する配列の箇所で組換えを起こし、導入されたプラスミド全体を染色体上に組み込む。この後さらに染色体上の相同性を有する配列の箇所で組換えを起こすと、再びプラスミドが染色体上から抜け落ちるが、この時組換えを起こす位置により変異が導入された遺伝子の方が染色体上に固定され、元の正常な遺伝子がプラスミドと一緒に染色体上から抜け落ちることもある。このような菌株を選択することにより、塩基の置換、欠失、挿入、付加又は逆位を持つ変異が導入されて改変又は破壊された遺伝子が染色体上の正常な遺伝子と置換された菌株を取得することができる。

かくして得られる α -KGDH活性が欠失したコリネ型L-グルタミン酸生産菌は、 α -KGDH活性が部分的に低下した株に比べて特に過剰量のビオチンを含有する培地においてL-グルタミン酸生産能が顕著に優れている。

 $\alpha-{\rm KGDH}$ 活性が欠失したコリネ型 ${\rm L}-{\it f}$ ルタミン酸を生成蓄積させるには、炭素原、窒素源、無機イオン及びその他の栄養素を含有する液体培地に培養する。従来、ビオチンを過剰に含む液体培地中に培養を行う場合にはビオチン作用抑制物質、すなわちペニシリンG、F、K、O、V、X等のペニシリン類又はシュークロースモノパルミテート、ポリオキシエチレンソルビタンモノパルミテート等の高級脂肪酸もしくはその誘導体より成る界面活性剤を培地に添加することが ${\rm L}-{\it f}$ ルタミン酸を高収率で生産するために必要であったが、 $\alpha-{\rm KGDH}$ 活性が欠失した本発明のコリネ型 ${\rm L}-{\it f}$ ルクミン酸生産菌を使用する場合、10 乃至1000 μ g / 1 の高濃度のビオチンを含む液体栄養培地で培養する際においても上記のようなビオチン作用抑制物質の添加を行うことなく高収率、高蓄積で ${\rm L}-{\it f}$ ルタミン酸を生成蓄積させることができる。即ち、炭素源としては、グルコース、フラクトース、澱粉糖化液、酢酸等の他、甘藷、甜菜からの糖汁あるいは廃糖蜜等のビオチンを過剰に含有する原料も使用

することができる。窒素源としては、通常のL-グルタミン酸発酵に用いられる アンモニウム塩、アンモニア水、アンモニアガス、尿素等が用いられ、その他リ ン酸塩、マグネシウム塩等の無機イオンが必要に応じて適宜使用される。また、 必要により、サイアミン等の微量栄養素が適宜培地に添加される。

培養は好気的条件下で行うのがよく、培養温度24~42℃、培養中pHは5~9に制御するのがよく、pHの調整には無機あるいは有機の酸性あるいはアルカリ性物質、さらには尿素、炭酸カルシウム、アンモニアガス等を使用することができる。

培養液からのL-グルタミン酸を採取する方法は、イオン交換樹脂処理、晶析 等公知の方法を適宜組み合わせることにより行われる。

なお、Lーグルタミン酸生産性を向上させるには、グルタミン酸生合成系遺伝子を強化することが有利である。グルタミン酸生合成系遺伝子を強化した例としては、解糖系のホスフォフルクトキナーゼ(PFK、特開昭63-102692号)、アナプレロティック経路のホスホエノールピルビン酸カルボキシラーゼ(PEPC、特開昭60-87788号、特開昭62-55089号)、TCA回路のクエン酸合成酵素(CS、特開昭62-201585号、特開昭63-119688号)、アコニット酸ヒドラターゼ(ACO、特開昭62-294086号)、イソクエン酸デヒドロゲナーゼ(ICDH、特開昭62-166890号、特開昭63-214189号)、アミノ化反応としてはグルタミン酸デヒドロゲナーゼ(GDH、特開昭61-268185号)等がある。

上記の遺伝子を取得するためには以下に示す様な方法が考えられる。

- (1)目的遺伝子に変異が起こり特徴的な形質を示す変異株で、目的遺伝子を導入することによりその形質が消失するような変異株を取得し、その変異株の形質を相補するような遺伝子をコリネ型細菌の染色体から取得する方法。
- (2)目的遺伝子が他の生物において既に取得され塩基配列が明らかになっている場合、相同性の高い領域のDNAをプローブとしてハイブリダイゼーションの手法により目的の遺伝子を取得する方法。
- (3)目的遺伝子の塩基配列がかなり詳細に判明している場合は目的遺伝子を含む遺伝子断片をコリネ型細菌の染色体を鋳型としPCR法(ポリメラーゼ・チェーン

・リアクション法)により取得する方法。

ここで用いる染色体の取得方法は上記の方法を用いることができる。また、宿主-ベクター系としては、コリネ型細菌で利用可能なものであればよく、上記で述べたものが用いられる。本発明の実施例においては塩基配列が既に明らかになっている場合に有効である上記(3)の方法を用いた。

また、上記(2)及び(3)の方法で遺伝子を取得する場合、目的遺伝子が独自のプロモーターを持たない時にはコリネ型細菌でプロモーター活性を持つDNA断片を目的遺伝子の上流に挿入することにより目的遺伝子を発現させることができる。目的遺伝子の発現を強化するには、強力なプロモーターの下流に目的遺伝子を連結することが考えられる。コリネ型細菌の細胞内で機能するプロモーターのうち強力なものとしては、大腸菌の1acプロモーター、tacプロモーター、trpプロモーター等がある(Y. Morinaga, M. Tsuchiya, K. Miwa and K. Sano, J. Biotech. 5, 305-312(1987))。また、コリネバクテリウム属細菌のtrpプロモーターも好適なプロモーターである(特開昭62-195294号公報)。本発明の実施例においては、PEPC遺伝子の発現にコリネ型細菌のtrpプロモーターを用いた。

また、本発明の $\alpha-\mathrm{KGDH}$ 遺伝子の増幅は、L-リジン生産能を有するコリネ型細菌において、その生産能を向上させる上で有用である。

脱炭酸酵素または呼吸系酵素阻害剤に耐性を示すL-リジン生産変異株(特開昭 50-53588号、特開昭50-31093号、特開昭52-102498号、特開昭53-9394号、特開昭53-86089号、特開昭55-9783号、特開昭55-9759号、特開昭56-32995号、特開昭56-39778号、特公昭53-43591号、特公昭53-1833号)、イノシトールまたは酢酸を要求するL-リジン生産変異株(特開昭55-9784号、特開昭56-8692号)、フルオロピルビン酸または34℃以上の温度に対して感受性を示すL-リジン生産変異株(特開昭55-9783号、特開昭53-86090号)、エチレングリコールに耐性を示し、L-リジンを生産するブレビバクテリウムまたはコリネバクテリウムの変異株(米国特許第4411997号参照)等。具体的には、以下のような株を例示することができる。

プレビバクテリウム・ラクトファーメンタム AJ12031 (FERM-B P277、特開昭60-62994号公報)

ブレビバクテリウム・ラクトファーメンタム ATCC39134 (特開昭60-62994号公報)

コリネバクテリウム・グルタミカム AJ3463(FERM-P1987、 特公昭51-34477号公報)

プレビバクテリウム・ラクトファーメンタム AJ12435 (FERM BP-2294、米国特許第5,304.476号)

プレビバクテリウム・ラクトファーメンタム AJ12592 (FERM BP-3239、米国特許第5,304,476号)

コリネバクテリウム・グルタミカム AJ12596 (FERM BP-3242、米国特許第5,304,476号)

このようなL-リジン生産菌にα-KGDH遺伝子を導入するには、既に述べたように適当なベクターと連結して行えばよい。

使用するL-リジン生産用の培地は、炭素源、窒素源、無機イオン及び必要に示応じその他の有機微量栄養素を含有する通常の培地である。炭素源としては、グルコース、ラクトース、ガラクトース、フラクトースや澱粉加水分解物などの糖類、エタノールやイノシトールなどのアルコール類、酢酸、フマール酸、クエン

41.

酸、コハク酸等の有機酸類を用いることができる。 窒素源としては、硫酸アンモニウム、塩化アンモニウム、リン酸アンモニウム等の無機アンモニウム塩、大豆加水分解物などの有機窒素、アンモニアガス、アンモニア水等を用いることができる。 無機イオンとしては、リン酸カリウム、硫酸マグネシウム、鉄イオン、マンガンイオン等が少量添加される。有機微量栄養素としては、ビタミンB₁などの要求物質または酵母エキス等を必要に応じ適量含有させることが望ましい。

培養は好気的条件下で16~72時間実施するのがよく、培養温度は30℃~45℃に、培養中pHは5~8.5に制御する。尚、pH調整には無機あるいは有機の酸性あるいはアルカリ性物質、更にアンモニアガス等を使用することができる。

発酵液からのLic リジンの採取は通常イオン交換樹脂法、沈澱法その他の公知の方法を組み合わせることにより実施できる。

図面の簡単な説明

図1は、α-KGDH遺伝子を含むDNA断片の制限酵素地図である。

発明を実施するための最良の形態

以下、実施例により本発明をさらに具体的に説明する。なお、制限酵素は市販品(宝酒造社製)を用いた。

実施例1 α-ΚGDH遺伝子の単離及び構造決定

(1) プローブの調製

大腸菌と枯草菌のα-KGDH・E 1 サブユニット遺伝子間で相同性の高い領域を選び、配列表配列番号 3 及び 4 に示すオリゴヌクレオチドをホスホアミダイド法により DNA合成装置(アプライドバイオシステム社製モデル 3 9 4)を用いて合成した。

プライマーとして該オリゴヌクレオチド 0. 25 μm o 1 e、鋳型として常法 によって調製したバチルス ズブチリス NA64 (同株はバチルス・ジェネテ

6

(2) ブレビバクテリウム・ラクトファーメンタム ATCC13869の染色 体DNA断片の調製

バクト・トリプトン (ディフコ社製) 1%、バクト・イーストエキストラクト (ディフコ社製) 0.5%及び塩化ナトリウム 0.5%から成るT-Y培地 (pH7.2) 500mlに、プレビバクテリウム・ラクトファーメンタム ATC C13869を接種し、31.5℃で6時間培養し培養物を得た。この培養物を 5,000rpmで10分間遠心分離処理し沈澱物として湿菌体2gを得た。

該菌体から斉藤、三浦の方法 (Biochem. Biophys. Acta., 72, 619, (1963)) により染色体 DNAを抽出した。この染色体 DNA 2 μg 及び制限酵素 E c o R I 2 0 0 ユニットを 1 0 mM塩化マグネシウム、1 0 0 mM塩化ナトリウム及び 1 mMジチオスレイトールを含有する 5 0 mMトリスー塩酸緩衝液 (p H 7. 5) におのおの混合し、温度 3 7℃で 1 5 時間反応させた。反応終了液を常法によりフェノール抽出処理し、エタノール沈澱処理して E c o R I で消化されたプレビバクテリウム・ラクトファーメンタム ATCC13869の染色体 DNA断片を得た。

(3) プレビバクテリウム・ラクトファーメンタム ATCC13869のα-KGDH遺伝子の単離

プラスミドベクターpUC18 (宝酒造社製) 1 μg及び制限酵素<u>Eco</u>RI

20ユニットを10mM塩化マグネシウム、100mM塩化ナトリウム及び1mMジチオスレイトールを含有する50mMトリスー塩酸緩衝液(pH7.5)に混合し、温度37℃で2時間反応させて消化液を得、該液を常法によりフェノール抽出及びエタノール沈澱した。この後、プラスミドベクター由来のDNA断片が再結合するのを防止するため、Molecular Cloning 2nd edition (J. Sambrook, E. F. Fritsch and T. Maniatis, Cold Spring Harbour Laboratory Press, pl. 60 (1989))の方法でバクテリアル・アルカリフォスファターゼ処理によりDNA断片の脱リン酸化を行い、常法によりフェノール抽出処理し、エタノール沈澱を行なった。

このEcoRIで消化された $pUC18を0.1\mu g$ 、(2)で得られたEcoRIで消化されたブレビバクテリウム・ラクトファーメンタム ATCC13869の染色体DNA断片 $1\mu g$ 及びT4DNAリガーゼ1ユニット(宝酒造社製)を6.6mM塩化マグネシウム、10mMジチオスレイトール及び10mMアデノシン三リン酸を含有する66mMトリスー塩酸緩衝液(pH7.5)に添加し、温度16で8時間反応し、DNAを連結させた。次いで該DNA混合物で、常法によりエシェリヒア・コリ JM109(宝酒造社製)を形質転換し、これを $100\mu g/m1$ のアンピシリンを含むL寒天培地上にまき、約10,000個の形質転換体を得た。

得られた形質転換体から、Molecular Cloning 2nd edition (J. Sambrook, E. F. Fritsch and T. Maniatis, Cold Spring Harbour Laboratory Press, pl. 90 (1989)) の方法により、(1)で得られたプロープDNAとハイブリダイズする形質転換体を選択した。

- (4) ブレビバクテリウム・ラクトファーメンタム ATCC13869のα-KGDH遺伝子の塩基配列の決定
- (3) により得られた形質転換体からMolecular Cloning 2nd edition (J. Sambrook, E. F. Fritsch and T. Maniatis, Cold Spring Harbour Laboratory Press, pl. 25(1989)) 記載のアルカリ溶菌法によりプラスミドDNAを調製した。 該プラスミドDNAはブレビバクテリウム・ラクトファーメンタム ATCC 1

3869の染色体DNA由来の約6キロベースのDNA断片を含んでいた。該プラスミドを(3)の反応組成で制限酵素EcoRI及びXhoIで切断し、常法に従いアガロースゲル電気泳動を行い(3)と同様にしてサザンハイブリダイゼーションを行いプローブDNAとハイブリダイズする断片を同定した。その結果、EcoRI及びXhoIに切断された約3キロベースの切断断片がハイブリダイズすることが判明した。該DNA断片を(3)で行ったようにEcoRI及びXhoIで切断したプラスミドベクターpHSG397(宝酒造社製)に連結しクローン化した。得られたプラスミドDNAを用いて該DNA断片の塩基配列の決定を行った。塩基配列の決定は、Taq DyeDeoxy Terminator Cycle Sequencing Kit (アプライドバイオケミカル社製)を用いSangerの方法(J. Mol. Biol., 143, 161 (1980))に従って行った。

得られたDNA断片は完全なオープン・リーデイング・フレームを含んでいな かったため、(3)で行ったようにプレビバクテリウム・ラクトファーメンタム ATCC13869の染色体DNAをXhoIで切断しpHSG397に連結 した組換え体プラスミドで形質転換を行い、(2)で得られたプレビバクテリウ ム・ラクトファーメンタム ATCC13869の染色体DNA由来の約3キロ ベースの $oldsymbol{ iny Eco} oldsymbol{\mathsf{R}} oldsymbol{\mathsf{I}} oldsymbol{\mathsf{X}} oldsymbol{\mathsf{ho}} oldsymbol{\mathsf{I}}$ 切断断片を(1)の方法に従いラベル化したもの をプローブとしてハイブリダイズする形質転換体を選択した。得られた形質転換 体の有するプラスミドは約9キロベースのDNA断片を含んでいた。このDNA 断片を含む遺伝子の制限酵素地図を図1に示した。該プラスミドを(3)の反応 組成で制限酵素 Sal I 及び Xho I で切断し、常法に従いアガロースゲル電気 泳動を行い(3)の方法によりハイブリダイズする断片を同定した結果、約4. 4 キロベースの断片であることが判明した。該DNA断片を(3)で行ったよう にSal I 及びXho I で切断したプラスミドベクターp HSG397に連結し クローン化した。このプラスミドをpHSGS-Xと命名した。該プラスミドが 含む<u>Sal</u> I 及び<u>Xho</u> I 切断断片中<u>Sal</u> I 切断点から<u>Eco</u>R I 切断点まで の約1. 4キロベースのDNA断片の塩基配列の決定を上記と同様にして行った。 こうして得られたSal I及びXho I切断遺伝子断片の塩基配列は配列表配 列番号1に示す通りである。オープン・リーデイング・フレームを推定し、その

塩基配列より推定される産物のアミノ酸配列を配列表配列番号1及び配列番号2に示した。すなわち、配列表配列番号1に示されるアミノ酸配列から成る蛋白質をコードする遺伝子が、プレビバクテリウム・ラクトファーメンタム ATCC 13869のα-KGDH遺伝子である。なお、蛋白質のN末端にあるメチオニン残基は開始コドンであるATGに由来するため蛋白質本来の機能とは無関係であることが多く、翻訳後ペプチダーゼの働きにより除去されることがよく知られており、上記蛋白質の場合にもメチオニン残基の除去が生じている可能性がある。

塩基配列、アミノ酸配列おのおのについて既知の配列との相同性比較を行った。 用いたデータベースはEMBL及びSWISS-PROTである。その結果、配 列表配列番号1に示されるDNA及びそれにコードされる蛋白質は、既に報告済 みの大腸菌及び枯草菌の α -KGDH・E1サブユニット遺伝子等と相同性を持 つコリネ型細菌では新規な遺伝子及び蛋白質であることが判明した。

本遺伝子のコードする蛋白質は、N末端のメチオニン残基を含めて1、257個のアミノ酸から成り、既に報告のある α -KGDHとは大きく異なる特徴を有していた。すなわち、C末端側の約900アミノ酸は種々のE1サブユニットと高い相同性を示したが、N末端側の300アミノ酸は他種 α -KGDHには見られないものであり、本蛋白質が特殊な機能を持つことを示唆するものである。このN末端側300アミノ酸部分を既知の配列との相同性比較を行うと大腸菌やアゾトバクター属細菌のE2サブユニットとの相同性が認められた。これは、本蛋白質が他種 α -KGDHとは異なり、E1、E2両方の活性を持つ可能性を示唆するものである。

また、本遺伝子オープン・リーデイング・フレーム上流には大腸菌に見られる プロモーター共通配列に類似した配列(281-286及び307-312)及びコリネ型細菌 のリボゾーム結合配列と類似した配列(422-428)が見いだされた。本遺伝子オー プン・リーディング・フレーム下流には、転写の終結シグナルと類似したステム &ループ構造(4243-4281)がみられた。これらの配列は本遺伝子が独立して転写、 翻訳を受けており、他種α-KGDHとは異なった遺伝子構造を持っていること を示唆するものである。

実施例2 ブレビバクテリウム・ラクトファーメンタム ATCC13869 由来の $\alpha-$ KGDH遺伝子の発現による $\alpha-$ KGDH活性の増幅

(1) α-KGDH遺伝子のプレビバクテリウム・ラクトファーメンタム AT CC13869及びAJ11060への導入

実施例1で得られたpHSGS-XプラスミドDNA1μg、制限酵素<u>Sal</u> I及びXho Iそれぞれ20ユニットを実施例1(3)に記載した緩衝液中で混 合し、温度37℃で3時間反応した。一方、プレビバクテリウム属細菌内で自律 複製可能なプラスミドp P K 4 (特開平 5 - 7 4 9 1 号公報参照) D N A 1 μ g と20ユニットのSal Iを実施例1(3)に記載した緩衝液中で混合し、温度 37℃で3時間反応した。両反応液を常法によりフェノール抽出及びエタノール **沈澱**した。この後、プラスミドベクター由来のDNA断片が再結合するのを防止 するため、実施例1(3)の方法でバクテリアル・アルカリフォスファターゼ処 理によりDNA断片の脱リン酸化を行い、常法によりフェノール抽出処理し、エ タノール沈硬を行なった。この<math>SalIで消化された $pPK4を0.1 \mu g$ 、上 記で得られた<u>Sal</u>I及び<u>Xho</u>Iで消化されたpHSGS-XプラスミドDN A 0. 5 μ g 及び T 4 D N A リガーゼ (宝酒造社製) 1 ユニットを実施例 1 (3) 記載の緩衝液中で混合し、温度16℃で8時間反応し、DNAを連結させた。次 いで該DNA混合物を電気パルス法を用いた形質転換の常法(特開平2-207 791号公報) に従い、プレビバクテリウム・ラクトファーメンタム AJ11 060 (特公昭59-10797号公報) に導入した。これをポリペプトン1%、 酵母エキス1%、塩化ナトリウム0.5%、グルコース0.5%及びカナマイシ ン25μg/mlから成る寒天培地上にまき、形質転換体AJ11060/pP KS-Xを得た。本形質転換体は、ブレビバクテリウム・ラクトファーメンタム AJ12999と命名され、平成6年6月3日付けで通商産業省工業技術院生 命工学工業技術研究所に受託番号FERM P-14349で寄託され、平成7 年6月2日にブダペスト条約に基づく国際寄託に移管され、受託番号FERM

BP-5123が付与されている。

得られた形質転換体から実施例1 (4)に従ってプラスミドDNAを抽出し、

常法に従ってアガロースゲル電気泳動を行うことにより、プラスミドpPK4に ブレビバクテリウム・ラクトファーメンタム ATCC13869由来の<u>Sal</u> I - <u>Xho</u> I 断片が結合した組換え体DNAを選択した。該プラスミドをpPKS-Xと命名した。

また、同様にしてプレビバクテリウム・ラクトファーメンタム ATCC13 869を宿主として形質転換体ATCC13869/pPKS-Xを取得した。

(2) α-KGDH遺伝子増幅株の酵素活性

(1)で得られたプレビバクテリウム・ラクトファーメンタム AJ1106 0/pPKS-X及びATCC13869/pPKS-Xをグルコース8%、リン酸2水素カリウム0.1%、硫酸マグネシウム0.004%、硫酸アンモニウム3%、硫酸第一鉄0.001%、硫酸マンガン0.001%、大豆加水分解液0.05%、ビタミンB₁200μg/l、ビオチン300μg/l、炭酸カルシウム5%及びカナマイシン25mg/lから成る培地(pH8.0)50mlに接種し、31.5℃で18時間培養した。該培養液を常法に従って遠心分離し、菌体を集めた。

この菌体を 0. 2%塩化カリウム水溶液で懸濁し、遠心分離する操作を 2回繰り返し菌体を洗浄した。該菌体を 30%グリセロールを含む Nートリス (ヒドロキシメチル) メチルー2ーアミノエタンスルフォン酸 (以下TES) 0. 1 M緩 衝液 (pH7. 7) に懸濁し、超音波処理した後、 15,000 rpm、 30分遠心分離して上清を得た。この細胞破砕液をセファデクス G-25 (Pharmacia社製) カラムクロマトグラフィーに供し、低分子量物質を除いたものを粗酵素液とした。

得られた粗酵素液のαーKGDH活性をAgric. Biol. Chem., 44. 1897 (1980) 記載の反応組成液を用いて3ーアセチルピリジン・アデニン・ジヌクレオチドの365nmの吸光度の上昇を測定した。また、粗酵素液の蛋白質濃度はウシ血清アルブミンを標準としてバイオ・ラッド社製キットを用いて測定し、酵素の比活性を算出した。対照として、プラスミドpPK4で同様に形質転換して得たAJ11060/pPK4及びATCC13869/pPK4の比活性を求めた。そ

33

の結果を表1に示した。AJ11060/pPKS-XとATCC13869/pPKS-XはそれぞれAJ11060/pPK4とATCC13869/pPK402倍もしくはそれ以上の比活性を有しており、この結果から取得した遺伝子断片が α -KGDH活性を有する酵素をコードしていることが示された。

表1

菌 株	α-KGDH比活性 (ΔAbs/min/mg protein)
AJ11060/pPK4	0. 029
AJ11060/pPKS-X	0. 055
ATCC13689/pPK4	0. 019
ATCC13869/pPKS-X	0. 060

また、粗酵素液をSDSポリアクリルアミドゲル電気泳動に供した結果、取得された遺伝子から予想される酵素の分子量139キロダルトンに見合った約135キロダルトンのバンドの増幅が観察された。これは取得した遺伝子が形質転換株において実際に発現していることを示すものである。

参考例 $1 \alpha - KGDH活性と<math>L-$ グルタミン酸生産能との関係

プレビバクテリウム・ラクトファーメンタム AJ11060/pPK4及びAJ11060/pPKS-XをL-グルタミン酸生産培地に培養し、培養液中に生成蓄積したL-グルタミン酸を測定した。培養は界面活性剤を添加する方法で以下の様に行った。

グルコース8%、リン酸2水素カリウム0.1%、硫酸マグネシウム0.04%、硫酸アンモニウム3%、硫酸第一鉄0.001%、硫酸マンガン0.001%、大豆加水分解液1.5%、サイアミン塩酸塩200μg/1、ビオチン300μg/1、カナマイシン25mg/1及びCaCOs(別殺菌)5%から成る生産培地(pH8.0)20mlを500ml容坂口フラスコに分注し加熱殺菌

した。これにあらかじめAJ11060/pPK4及びAJ11060/pPK S-Xのそれぞれをポリペプトン(日本製薬社製)1%、バクト・イーストエキ ストラクト(ディフコ社製)1%、塩化ナトリウム0.5%、グルコース0.5 %及びカナマイシン25mg/lから成る平板培地(pH7.2)にて培養して 得た菌体を接種し、31.5 $^{\circ}$ にて18時間振とう培養し、種培養を得た。

ついで、界面活性剤(Tween40: シグマ社製)を<math>3g/1添加した生産 培地又は添加していない生産培地に得られた種培養をそれぞれ5%量接種し、同様にして31.5%にて約20時間振とう培養した。

培養終了後、培養液中のL-グルタミン酸蓄積量及び残グルコース濃度を旭化成社製バイオテックアナライザーAS-210を用いて測定した。菌体増殖量は、0.02規定塩酸で培養物を51倍希釈した液の620nmにおける吸光度を測定することにより求めた。その結果を表2に示す。

表 2

菌株	界面活性剂	増殖量 (OD)	残糖量 (g/dl)	蓄積量 (g/dl)	収率 (%)
AJ11060/pPK4 AJ11060/pPKS-X	-	1. 72	0. 45	0	0
	+	0. 78	1. 80	2.46	42. 4
	-	1. 31	1. 89	0	0"
	+	0. 78	3. 69	0.37	9. 4

いずれの菌株も界面活性剤を添加しない培地では、 $L-グルタミン酸の生成は全く認められず、界面活性剤を添加した場合のみグルタミン酸は培養液中に生成蓄積した。この際、<math>\alpha-KGDH遺伝子を含むプラスミドpPKS-Xを導入した株では、対照となるpPK4導入株に対して著しい<math>L-グルタミン酸収率の低下を起こした。このことは<math>\alpha-KGDH$ 活性のレベルが界面活性剤添加によるL- 2のタミン酸生産に大きな影響を及ぼすことを示すものである。

参考例2 ペニシリン添加法によるL-グルタミン酸生産能の比較

 $\alpha-KGDH$ 遺伝子増幅のL-グルタミン酸生成に及ぼす効果をペニシリン添加法により調べた。

参考例1と同様に種培養を調製し、0. 4ユニット/mlのペニシリンを添加した生産培地又は添加しない生産培地に、菌体乾燥重量で約2%になる様に種培養をそれぞれ接種し、31.5℃にて約25時間振とう培養を行った。

培養終了後、培養液中のL-グルタミン酸蓄積量及び残グルコース濃度を参考例1と同様に測定した。結果を表3に示した。この結果は、α-KGDH活性のレベルがペニシリン添加によるL-グルタミン酸生産においても大きな影響を及ぼすことを示すものである。

表3

菌 株	ペニシリン	増殖量 (OD)	残糖量 (g/dl)	蓄積量 (g/d1)	収率 (%)
AJ11060/pPK4	_	1.84 0.72	0. 0 0. 0	0 3. 90	0 49. 1
AJ11060/pPKS-X	_ _	1.87	0.0	- 0	0
	+	1.07	0.0	2. 39	30. 1

実施例3 α-KGDH遺伝子欠損株の作製

 $\alpha-{
m KGDH}$ 遺伝子増幅により ${
m L}-{
m J}$ ルタミン酸生成が抑制されたことから、逆に $\alpha-{
m KGDH}$ 遺伝子を破壊する事によりグルタミン酸収率を向上させることが期待された。遺伝子破壊株は、特開平5-7491号に示される温度感受性プラスミドを用いた相同組換え法により取得した。具体的には、 $\alpha-{
m KGDH}$ 遺伝子内には配列表配列番号 101340番目と3266番目の 2 箇所に ${
m Kpn}$ ${
m I}$ で消化される部位が存在する。そこで、実施例 1 で得られた ${
m pHSGS-X}$ を作成した。 ${
m pHSGS-X}$ $\Delta{
m K}$ との $\alpha-{
m KGDH}$ 遺伝子は

中央部分を欠失した構造になっている。次にpHSGS-X△KのBamHI認識部位に、コリネ型細菌で自己複製可能なプラスミドから取得した自己複製能が温度感受性になった変異型の複製起点を導入し、プラスミドpBTS-X△Kを作成した。具体的には、コリネ型細菌で自己複製可能なプラスミドから取得した自己複製能が温度感受性になった変異型の複製起点を持つプラスミドpHSC4(特開平5-7491号)を制限酵素KpnIで消化し、DNA平滑末端化キット(宝酒造社製、Blunting kit)を用い平滑末端化した後、BamHIリンカー(宝酒造社製)を結合させた後自己結合させて得たプラスミドを制限酵素BamHIで消化し、自己複製能が温度感受性になった変異型の複製起点を含む遺伝子断片を取得し、これをpHSGS-X△KのBamHI部位に挿入しプラスミドpBTS-X△Kを取得した。

このプラスミドをコリネ型Lーグルタミン酸生産菌の野生株であるブレビバクテリウム・ラクトファーメンタム ATCC13869に電気パルス法(特開平2-207791号)を用いて導入し、特開平5-7491号の方法で染色体上の α -KGDH遺伝子を欠失型に置換した。具体的には、プラスミドが導入されたATCC13869/pBTS-X Δ KをCM2G(ポリペプトン1%、酵母エキス1%、塩化ナトリウム0.5%、グルコース0.5%、pH7.2)液体培地で25℃にて6時間振とう培養した後、5 μ g/m1のクロラムフェニコールを含むCM2G寒天培地上に撒き、34℃で培養して形成したコロニーをプラスミド組み込み株として取得した。次に、この株から34℃でクロラムフェニコールに対して感受性になった株をレプリカ法により取得した。この感受性株から染色体上の α -KGDH遺伝子の塩基配列を調べ、 α -KGDH遺伝子が欠失型に置換されていることを確認し、これを Δ S株と命名した。 Δ S株の α -KGDH活性を実施例2に記した方法により測定したところ、活性は全く検出されなかった。

実施例4 gdh、gltA及びicd遺伝子増幅用プラスミドの作製

(1) gdh、gltA及びicd遺伝子のクローニング プレビバクテリウム・ラクトファーメンタムのgdh、gltA及びicd遺 伝子をPCR法でクローニングした。PCR法に用いるプライマーは、既に報告されているコリネバクテリウム・グルタミカムのgdh遺伝子(Molecular Microbiology, 6(3), 317-326 (1992))、gltA遺伝子(Miclobiology, 140, 1817-1828 (1994))及びicd遺伝子(J. Bacteriol. (1995), 177, 774-782)の配列をもとに合成した。gdh遺伝子の増幅用のプライマーとしては、配列表配列番号5(5'側)と配列番号6(3'側)に示すオリゴヌクレオチド、gltA進伝子増幅用プライマーとしては、配列番号7(5'側)と配列番号8(3'側)に示すオリゴヌクレオチド、icd遺伝子増幅用プライマーとしては、配列番号9(5'側)と配列番号10(3'側)に示すオリゴヌクレオチドをそれぞれ合成し使用した。

プレビバクテリウム・ラクトファーメンタム ATCC13869から実施例 1の方法により染色体DNAを調製し、これを鋳型とし上記オリゴヌクレオチドをプライマーとして用いPCR法を行った。得られた増幅産物の両末端を市販のDNA末端平滑化キット(宝酒造社製、Blunting kit)を用い平滑末端化した後、ベクタープラスミドpHSG399(宝酒造社製)のSmaI部位にそれぞれクローニングし、プラスミドpHSG-gdh、pHSG-gltA及びpHSG-icdを得た。

(2) ppc遺伝子のクローニングと発現

実施例1の方法によりプレビバクテリウム・ラクトファーメンタム ATCC 13869の染色体DNAを調製し、これを鋳型としてPEPCをコードするppc遺伝子を含む約3.4KbpのDNA断片をPCR法を用いて取得した。PCR法に用いるプライマーは、既に報告されているコリネバクテリウム・グルタミカムのppc遺伝子の配列(Gene, 77, 237-251 (1989))をもとに合成し、PCR反応は上記と同様にして行った。プライマーの配列を配列番号11(5′側)と配列番号12(3′側)に示す。

PCR反応の増幅産物を制限酵素<u>Sal</u>I (宝酒造社製)を用いて消化し、プラスミドpHSG399の<u>Sal</u>I部位に挿入したプラスミドpHSG-ppc'を取得した。pHSG-ppc'のPEPC遺伝子はpHSG399のlac

プロモーターと逆向きに挿入されている。

合成した両DNAを約 $10pmo1/\mu1$ ずつの濃度になるように混合し、100
 て、100
 加熱した後、室温で放冷しアニーリングさせた。pHSG-ppc
 を制限酵素
 <u>KpnI及びXbaI</u> (宝酒造社製)により消化し、上記のプロモーターと結合
 させた。結合反応は宝酒造社製ライゲーションキットを用いて行った。これにより、ppc
遺伝子の上流にトリプトファンオペロンのプロモーターが1
コピー挿入されたプラスミドpHSG-ppc
を得た。

(3) gdh、gltA及びicdの3種類の遺伝子を連結したプラスミドの作 製

gdh、gltA及びicdの3種類の遺伝子を連結したプラスミドを作製した。具体的には、プラスミドpHSG-gdhを制限酵素<u>Eco</u>RIで消化し、市販のDNA末端平滑化キット(宝酒造社製、Blunting kit)を用い平滑末端化したものに上記の両末端を平滑末端化したgltA遺伝子のPCR増幅産物を連結し、プラスミドpHSG-gdh+gltAを取得した。更に、プラスミドpHSG-gdh+gltAを制限酵素<u>Kpn</u>Iで消化し、同様にして平滑末端化したものに上記の両末端を平滑末端化したicd遺伝子のPCR増幅産物を連結し、プラスミドpHSG-gdh+gltA+icdを取得した。

(4) gdh、gltA及びppcの3種類の遺伝子を連結したプラスミドの作製

gdh、gltA及びppcの3種類の遺伝子を連結したプラスミドを作製し

た。具体的にはプラスミドpHSG-gdh+gltAを制限酵素KpnIで消化し、プラスミドpHSG-ppcを制限酵素KpnI及びSalIで消化し、上流にトリプトファンオペロンのプロモーターを持つppc選伝子断片を取得し、得られた断片をDNA平滑末端化キット(宝酒造社製、Bluntingkit)を用い平滑末端化した後、KpnIリンカー(宝酒造社製)を用いてプラスミドpHSG-gdh+gltAのKpnI部位に挿入し、プラスミドpHSG-gdh+gltA+ppcを取得した。

(5) 上記プラスミドへのコリネバクテリウムでの複製起点の導入

pHSG-gdh,pHSG-gltA,pHSG-ppc,pHSG-icd, pHSG-gdh+gltA+icd及びpHSG-gdh+gltA+ppc をコリネ型細菌細胞内で自律複製可能にするために、既に取得されているコリネ 型細菌で自律複製可能なプラスミドpHM1519 (Agric. Biol. Chem., 482 901-2903 (1984)) 由来の複製起点 (特開平5-7491号) をpHSG-gdh、 pHSG-gltA, pHSG-ppc, pHSG-icd, pHSG-gdh+gltA+icd及びpHSG-gdh+gltA+ppcに導入した。具体的に は、pHM1519由来の複製起点を持つプラスミドpHK4(特開平5-74 91号)を制限酵素BamHI及びKpnIで消化し、複製起点を含む遺伝子断 片を取得し、得られた断片をDNA平滑末端化キット(宝酒造社製、Blunting k it) を用い平滑末端化した後、Kpn I リンカー(宝酒造社製)を用いてpHSG-gdh、pHSG-gltA、pHSG-ppc及びpHSG-icdhの<u>Kpn</u> I部位にそれぞれ挿入し、pGDH、pGLTA、pPPC及びpICDを取得 した。また、pHSG-gdh+gltA+icd及びpHSG-gdh+gl tA+ppcには、その<u>Sal</u>I部位に同様に<u>Sal</u>Iリンカー(宝酒造社製) を用い、pHM1519由来の複製起点をそれぞれ挿入し、pGDH+GLTA +ICD及びpGDH+GLTA+PPCを取得した。更に、対照として、これ らの遺伝子を持たないプラスミドpHSG399を用い、そのSal I部位に同 様に<u>Sa1</u>1リンカー(宝酒造社製)を用い、pHM1519由来の複製起点を挿入した pSAC4も作成した。

実施例7pGDH、pGLTA、pPPC、pICD、pGDH+GLTA+ICD及びpGDH+GLTA+PPC上の各遺伝子の発現の確認

pGDH、pGLTA、pPPC、pICD、pGDH+GLTA+ICD及びpGDH+GLTA+PPC上の各遺伝子がプレビバクテリウム・ラクトファーメンタムの細胞内で発現し、これらのプラスミドが遺伝子増幅の機能を果たしていることの確認を行った。具体的には、ブレビバクテリウム・ラクトファーメンタム ATCC13869に、電気パルス法(特開平2-207791号)によりそれぞれのプラスミドを導入した。得られた形質転換体は $4\mu g/ml$ のクロラムフェニコールを含むCM2Gプレート培地(ポリペプトン10g、酵母エキス10g、グルコース5g、NaCl5g及び寒天15gを純水11に含む。pH7. 2)にて選択した。得られた形質転換体をCM2G寒天培地上にて培養し、グルコース80g、KH $_2PO_41g$ 、MgSO $_40$. 4g、(NH $_4$) $_2SO_430g$ 、FeSO $_4\cdot7H_2O$ 0.01g、MnSO $_4\cdot7H_2O$ 0.01g、大豆加水分解液15m1、サイアミン塩酸塩 $200\mu g$ 、ビオチン $300\mu g$ 及びCaCO $_350g$ を純水11中に含む培地(KOHを用いて $_2$ Hは $_3$ 8.0に調整されている)に接種し、31.5℃にて166時間培養した。該培養液を常法に従って遠心分離し、菌体を集めた。

菌体を破砕して得た粗抽出液を用いて、ATCC13869/pGDH、ATCC13869/GDH+GLTA+ICD及びATCC13869/pGDH+GLTA+PPCのGDH活性をMolecular Microbiology, 6(3), 317-326 (1992) 記載の方法に従い測定したところ、これらの形質転換体では、各々、対照のATCC13869/pSAC4に比べて約13倍のGDH活性を有することが分かった(表4)。また、ATCC13869/pGLTA及びATCC13869/GDH+GLTA+PPCのCS活性は、Miclobiology, 140, 1817-1828 (1994)に、ATCC13869/pICD及びATCC13869/GDH+GLTA+ICDのICDH活性は、J. Bacteriol., 177, 774-782 (1995)に、ATCC13869/pPPC及びATCC13869/pGDH+GLTA+PPCのPEPC活性はGene,

77、237-251 (1989)に記載された方法に従って測定した。測定結果を表 $5 \sim 7$ に示す。いずれの形質転換体も目的の酵素について、対照のATCC13869/pSAC4に比べて約2 \sim 20倍の活性を有することが分かった。このことから、pGDH、pGLTA、pPPC、pICD、pGDH+GLTA+ICD及びpGDH+GLTA+PPC上の各遺伝子はブレビバクテリウム・ラクトファーメンタム細胞内で発現しその機能を果たしていることが確認された。

表4

菌株 (△Ab	GDH活性 (△Abs/min/mg protein)	
ATCC13869/pGDH	1.	3 6
ATCC13869/pGDH+GLTA+ICD	1.	28
ATCC13869/pGDH+GLTA+PPC	1.	3 3
ATCC13869/pSAC4	0.	1 1

表5

Eliz Fi	CS活性 (µmol/min/mg protein)	
ATCC13869/pGLTA	5.	5
ATCC13869/pGDH+GLTA+ICD	4.	8
ATCC13869/pGDH+GLTA+PPC	4.	8
ATCC13869/pSAC4	0.	7

表6

DRI 12A	PEPC活性 min/mg protein)
ATCC13869/pPPC	1. 12
ATCC13869/pGDH+GLTA+PPC	1.04
ATCC13869/pSAC4	0.11

表7

(units/min/mg protein)
3. 5
FICD 2.8

実施例 8 Δ S 株 と、g d h、g l t A、p p c 及び i c d 遺伝子を増幅した Δ S 株のL - グルタミン酸生産

(1) ΔS株のジャーファーメンターを用いたL-グルタミン酸生産評価 グルコース60g、KH₂PO₄ 1g、MgSO₄ 0. 4g、(NH₄)₂SO₄ 30g、FeSO₄・7H₂O 0. 01g、MnSO₄・7H₂O 0. 01g、大 豆加水分解液15ml、サイアミン塩酸塩200μg及びビオチン450μgを 純水11中に含む培地300mlを11容ジャーファーメンターに入れ加熱殺菌 した。これにCM2G寒天培地上にて培養して得たΔS株の菌体を接種し、31. 5℃にて、pHをアンモニアガスで7. 0、7. 2又は7. 5に制御しながら3 0時間培養した。

培養終了後、菌体濃度及び培地中に蓄積されたレーグルタミン酸の量を測定し

た。L-グルタミン酸の定量には、旭化成(株)製バイオテックアナライザーA S-210を使用し、菌体濃度は、純水で51倍に希釈した培養液の660nm における吸光度(OD660)により測定した。結果を表8に示す。

表8

рН	菌体濃度 (OD)	Lーグルタミン酸 (g/l)
7. 0	0.84	3 5
7. 2	0.85	3 4
7. 5	1.07	3 2

過剰量のビオチンを含有する培地で培養したにもかかわらず、△S株は高い収率でL-グルタミン酸を生成蓄積することが確認された。

(2) Δ S株と、gdh、gltA、ppc及びicd遺伝子を増幅した Δ S株のL-グルタミン酸生産のジャーファーメンターを用いた培養による評価

 Δ S株に上記の様にして作製したpGDH、pGLTA、pPPC、pICD、pGDH+GLTA+ICD又はpGDH+GLTA+PPCを導入し、それぞれのプラスミドが導入された形質転換体のLーグルタミン酸生産性を評価した。プレビバクテリウム・ラクトファーメンタム細胞へのプラスミドの導入は電気パルス法(特開平2-207791号)により行った。得られた形質転換体は4 μ g/mlのクロラムフェニコールを含むCM2Gプレート培地(ポリペプトン10g、酵母エキス10g、グルコース5g、NaC15g及び寒天15gを純水11に含む。pH7.2)にて選択した。

 Δ S株と、得られた形質転換体のL-グルタミン酸の生産性の評価は、上記 (1) と同様にして行った。培養後の菌体濃度、及び培地中に蓄積された<math>L-グルタミン酸の量を上記と同様に測定した。結果を表 9 に示す。

表9

菌株	菌体濃度 (OD)	L-グルタミン酸 (g/l)
	(01)	
Δ S	0.84	3 5
ΔS/pGDH	1.01	3 5
ΔS/pGLTA	0.83	3 7
ΔS/pICD	0.83	3 7
ΔS/pPPC	0.75	3 7
ΔS/pGDH+GLTA+ICD	0.95	3 8
ΔS/pGDH+GLTA+PPC	0.85	4 0
ΔS/pSAC4	- 0. 83	3 5

実施例 9 α - K G D H 遺伝子を増幅した L - リジン 生産 菌による L - リジンの生産

プレビバクテリウム・ラクトファーメンタム ATCC13869から変異誘導されたS-(2-アミノエチル)-L-システインに耐性を示し、L-リジン生成能を有するプレビバクテリウム・ラクトファーメンタム AJ12435 (FERM BP-2294)に上記の様にして作成したpPKS-XとpPK4とをそれぞれ導入しそのL-リジン生産性を評価した。プラスミドの導入は電気パルス法(特開平2-207791号)を用いた。形質転換体は25 mg/lのカナマイシンを含むCM2Gプレート培地(ポリペプトン10g、酵母エキス10g、グルコース5g、NaCl5g、寒天15gを純水11に含む。pH7.2)にて選択した。

L-リジンの生産性の評価は以下の様にして行った。グルコース100g、K H₂PO₄1g、MgSO₄0.4g、(NH₄)₂SO₄30g、FeSO₄・7H ₂O 0.01g、MnSO₄・7H₂O 0.01g、大豆加水分解液15ml、サイアミン塩酸塩200μg、ビオチン300μg、カナマイシン25mg及びC a CO。 50 gを純水11中に含む培地(KOHを用いてpHは7.0に調整されている)を500 m 1 容フラスコに20 m 1 ずつ分注し、加熱殺菌した。これに25 m g /1 のカナマイシンを含む CM 2 G プレート培地にて培養して得たA J12435/pPK4 及びA J12435/pPKS-X の菌体を接種し、37 でにて20 時間培養した。培養終了後、培養液中に生成蓄積したL-リジンの量及び菌体濃度を測定した。その結果を表10 に示す。

表10

菌株	L-リジン (g/l)	菌体濃度 (OD)
AJ12435/pPK4	2 6	1. 15
AJ12435/pPKS-X	3 1	0.92

産業上の利用性

コリネ型Lーグルタミン酸生産菌の α -KGDH活性のレベルがLーグルタミン酸の発酵生産に影響を及ぼすことが明らかとなった。従って、薬剤遺伝子の挿入等による α -KGDH遺伝子活性欠失株の取得、in vitro 変異による活性弱化株の取得、プロモーターの改変による発現低下株の取得等により、従来のコリネ型Lーグルタミン酸生産菌と比較してさらにLーグルタミン酸生産能が向上した菌株を効率よく育種することが可能となる。

配列表

(1)一般情報

- (i) 出願人: 味の素株式会社
- (ii) 発明の名称: α-ケトグルタル酸デヒドロゲナーゼ遺伝子
- (iii) 配列数: 14
- (iv) 連絡先:
 - (A)宛名:
 - (B)番地:
 - (C)市:
 - (D)州 :
 - (E)国 :
 - (F)ZIP:
 - (v) コンピュータ読取り可能形式
 - (A)媒体:フロッピーディスク
 - (B)コンピュータ: IBM PC 互換
 - (C)操作システム: PC-DOS/MS-DOS
 - (D)ソフトウェア: FastSEQ Version 1.5
- (vi) 現行出願データ
 - (A)出願番号
 - (B)出願日
 - (C)分類
- (viii)代理人/事務所情報
 - (A)名前:
 - (B)登録番号:
 - (C)整理番号:
 - (ix)通信情報
 - (A)電話番号:
 - (B)ファクシミリ番号:

(2) 配列番号1の配列の情報:

- (i) 配列の性質:
 - (A) 配列の長さ: 4394 base pairs
 - (B) 配列の型: 核酸
 - (C) 鎖の数: 2本鎖

_~

60

- (D) トポロジー: 直鎖状
- (ii) 配列の種類: Genomic DNA
- (iii) ハイポセティカル: NO
- (iv) アンチセンス: NO
- (vi) 起源:
 - (A) 生物名: プレビバクテリウム・ラクトファーメンタム
 - (B) 株名: ATCC13869
- (ix) 配列の特徴:
 - (A) 特徴を表す記号: CDS
 - (B) 存在位置: 443..4213
 - (C) 特徴を決定した方法: E
- (ix) 配列の特徴:
 - (A) 特徴を表す記号: -35 signal
 - (B) 存在位置: 281..287
 - (C) 特徴を決定した方法: S
- (ix) 配列の特徴:
 - (A) 特徴を表す記号: -10 signal
 - (B) 存在位置: 307...312
 - ... (C) 特徴を決定した方法: S
- (ix) 配列の特徴:
 - (A) 特徴を表す記号: RBS
 - (B) 存在位置: 421..428
 - (C) 特徴を決定した方法: S
- (ix) 配列の特徴:
 - (A) 特徴を表す記号: terminator
 - (B) 存在位置: 4243..4281
 - (C) 特徴を決定した方法: S
- (xi) 配列: SEQ ID NO:1:

CATCCCTG	AT G	GTT	rcaa'	IC A	TCAA	GTCG	G TG	AACG	CGGG	CGC	AACC	TGT	CATC	CGGACA	120
GCGCCAAC	CTG A	ATCG(CGCT	GG C	GCGC	GCCG	A AC	TCAT	CGAG	CCT	TCCA	TCA	TGCT	TCTCGA	180
CGAAGCCA	ICC 1	CCAC	CCT	CG A	CCCC	GCCA	C ·CG	AAGC	CGTT	ATC	CTCA	ACG	CCTC	CGATCG	240
AGTCACTA	LAG G	GAC	GCAC	CA G	CATC	ATCG'	r cg	CGCA	CCGC	TTG	GCAA	CCG	CTAA	AAGGGC	300
CGACCGTA	ITT C	TTG1	TGT	rg A	ACAA	GGAC	G TA	TCAT	TGAG	GAC	GGAT	CTC	ACGA	CGCGTT	360
GTTGTCTG	CT A	ACGO	GCAC	CT A	CGCC	CGCA'	r GT	GGCA'	TTTA	ATG	GCCT	GAC	ACGT	TATTTT	420
TAGGAGAA	ICT G	TCA	CAA	AT T	A ATO	G CT	A CA	A CT	G GG	G CT	r ag	G CA	T AA	T CAG	472
					Мe	t Lei	ı Gl	n Le	u Gl	y Le	u Ar	g Hi	s As	n Gln	
					:	i			;	5				10	
CCA ACG	ACC	AAC	GTT	ACA	GTG	GAT	AAA	ATA	AAG	CTC	AAT	AAA	CCC	TCA	520
Pro Thr	Thr	Asn	Val	Thr	Val	Asp	Lys	Ile	Lys	Leu	Asn	Lys	Pro	Ser	
			15					20					25		
AGA AGC	AAG	GAA	AAG	AGG	CGA	GTA	CCT	GCC	GTG	AGC	AGC	GCT	AGT	ACT	568
Arg Ser	Lys	G1u	Lys	Arg	Arg	Val	Pro	Ala	Val	Ser	Ser	Ala	Ser	Thr	
		30					35					40			
TTC GGC	CAG	AAT	GCG	TGG	CTG	GTA	GAC	GAG	ATG	TTC	CAG	CAG	TTC	CAG	616
Phe Gly		Asn	Ala	Trp	Leu	Val	Asp	Glu	Met	Phe	Gln	Gln	Phe	Gln	
	45					50					5 5				
AAG GAC															664
Lys Asp	Pro	Lys	Ser	Val		Lys	Glu	Trp	Arg		Leu	Phe	Glu	Ala	
60	001	201		000	65	000	200			70					
CAG GGG															712
Gln Gly	GIA	Pro	ASN		Thr	Pro	Ala	Thr		GLu	Ala	GIn	Pro		
75	110	CAC	7 √~T	80		001	004	001	85	007	000	007	001	90	200
GCG CCC															760
Ala Pro	Lys	GIU		VIS	Lys	PTO	AIA		Lys		Ala	Pro		via	
AAG CCA	CCA	CCC	95 ccc	СТА	CAA	ACC	AAC	100	ccc	occ.	110	ACC	105	CCT	000
AAG GCA Lys Ala															808
nja nid		110	ur R	191	GIU	1111	115	110	UIG	VIG		120	VIG	110	
		LIU					110					144			

									~	OOT		CTT	ccc	CAC	CCA	856
			GAG													000
Lys	Ala	Lys	Glu	Ser	Ser	Val	Pro	Gln	Gln	Pro	Lys		Pro	GLU	Pro	
		125					130					135				
			CCA													904
G1y	Gln	Thr	Pro	Ile	Arg	G1y	Ile	Phe	Lys	Ser	Ile	Ala	Lys	Asn	Net	
	140					145					150					
			CTG													952
Asp	Ile	Ser	Leu	Glu	Ile	Pro	Thr	Ala	Thr	Ser	Val	Arg	Asp	Met	Pro	
155					160					165					170	
	CGC	CTC	ATG	TTC	GAA	AAC	CGC	GCG	ATG	GTC	AAC	GAT	CAG	CTC	AAG	1000
			Met													
				175					180					185		
CGC	ACC	CGC	GGT	GGC	AAG	ATC	TCC	TTC	ACC	CAC	ATC	CATT	GGC	TAC	GCC	1048
Arg	Thi	r Ars	g Gly	Gly	Lys	lle	Sei	Phe	Thr	His	He	e Ile	Gly	Tyr	Ala	
			190					195					200			
ATC	GT	G AA) ATC	GC1	CAC	c ccc	GAC	ATG	AAC	CAAC	TCC	TAC	GAC	1096
Met	t Va	l Ly:	s Ala	a Val	Met	t Ala	Hi	s Pro	Asp	Met	Ası	n Asr	ı Ser	Туз	Asp	
		20					21					215				
GTO	C AT			C AAC	G CC	A ACC	CT	G AT	C GTO	CC1	GA	G CAG	CATO	C AAC	CTG	1144
Va	1 II	e As	p G1	v Lva	s Pro	o Thi	Le	u Ile	e Val	Pro	GI'	u His	s Ile	e Ası	n Leu	
	 22		.	, –•		22					23					
cc			C AT	C GA	с ст	T CC	г са	G AA	G GA	C GG	C TC	C CG	C GC	A CT	T GTC	1192
G1	v le	en Al	a II	e As	p Le	u Pr	o G1	n Ly	s As	p G1:	y Se	r Ar	g Al	a Le	u Val	
23			-		- 24					24	_				250	
		CA GO	TA X	C AA			C GA	G AA	G AT	G AA	C TI	C TC	C GA	G TT	c ctc	1240
Vo	1 41	la Ai	Jo Ia 11	e Lv	rs G1	u Th	r G1	u Ly	s Me	t As	n Ph	ie Se	r Gl	u Ph	e Leu	1
16	11 11	LC 11.		25					26					26	5 ⁻	
c	·	ርል ጥ	AC GI	A G	AC AT	C GT	G A	CA CO	C TO	C CG	C A	AG GG	C AA	G CI	C ACC	1288
11	on th	on I	ur Ci	11 Ac	sp 11	e Va	1 T	hr Ai	rg Se	r Ar	g Ly	ys G1	y Ly	s Le	u Thr	:
A.	La A	ra I		70 70	. ۲ م				75				28			

4,

ATG GAT GAC TAC CAG GGC GTT ACC GTT TCC TTG ACC AAC CCA GGT GGC Met Asp Asp Tyr Gln Gly Val Thr Val Ser Leu Thr Asn Pro Gly Gly ATC GGT ACC CGC CAC TCT GTC CCA CGT CTG ACC AAG GGC CAG GGC ACC Ile Gly Thr Arg His Ser Val Pro Arg Leu Thr Lys Gly Gln Gly Thr ATC ATC GGT GTC GGT TCC ATG GAT TAC CCA GCA GAG TTC CAG GGC GCT Ile Ile Gly Val Gly Ser Met Asp Tyr Pro Ala Glu Phe Gln Gly Ala TCC GAA GAC CGC CTT GCA GAG CTC GGC GTT GGA AAG CTT GTC ACC ATC Ser Glu Asp Arg Leu Ala Glu Leu Gly Val Gly Lys Leu Val Thr Ile ACC TCC ACC TAC GAT CAC CGC GTG ATC CAG GGT GCT GTG TCC GGT GAA Thr Ser Thr Tyr Asp His Arg Val Ile Gln Gly Ala Val Ser Gly Glu TTC CTG CGT ACC ATG TCT CGC CTG CTC ACC GAT GAT TCC TTC TGG GAT Phe Leu Arg Thr Met Ser Arg Leu Leu Thr Asp Asp Ser Phe Trp Asp GAG ATC TTC GAC GCA ATG AAC GTT CCT TAC ACC CCA ATG CGT TGG GCA Glu Ile Phe Asp Ala Met Asn Val Pro Tyr Thr Pro Met Arg Trp Ala ap: CAG GAC GTT CCA AAC ACC GGT GTT GAT AAG AAC ACC CGC GTC ATG CAG Gln Asp Val Pro Asn Thr Gly Val Asp Lys Asn Thr Arg Val Met Gln CTC ATT GAG GCA TAC CGC TCC CGT GGA CAC CTC ATC GCT GAC ACC AAC Leu Ile Glu Ala Tyr Arg Ser Arg Gly His Leu Ile Ala Asp Thr Asn CCA CTT TCA TGG GTT CAG CCT GGC ATG CCA GTT CCA GAC CAC CGC GAC Pro Leu Ser Trp Val Gln Pro Gly Met Pro Val Pro Asp His Arg Asp

- 39 -

CTC GAC ATC GAG ACC CAC AGC CTG ACC ATC TGG GAT CTG GAC CGT ACC Leu Asp Ile Glu Thr His Ser Leu Thr Ile Trp Asp Leu Asp Arg Thr TTC AGC GTC GGT GGC TTC GGC GGC AAG GAG ACC ATG ACC CTG CGC GAG Phe Ser Val Gly Gly Phe Gly Gly Lys Glu Thr Met Thr Leu Arg Glu GTA CTG TCC CGC CTG CGC GCT GCC TAC ACC TTG AAG GTC GGC TCC GAA Val Leu Ser Arg Leu Arg Ala Ala Tyr Thr Leu Lys Val Gly Ser Glu TAC ACC CAC ATC CTG GAC CGC GAC GAG CGC ACC TGG CTG CAG GAC CGC Tyr Thr His Ile Leu Asp Arg Asp Glu Arg Thr Trp Leu Gln Asp Arg CTC GAA GCC GGA ATG CCA AAG CCA ACC CAG GCA GAG CAG AAG TAC ATC Leu Glu Ala Gly Met Pro Lys Pro Thr Gln Ala Glu Gln Lys Tyr Ile CTG CAG AAG CTG AAC GCC GCA GAG GCT TTC GAG AAC TTC CTG CAG ACC Leu Gln Lys Leu Asn Ala Ala Glu Ala Phe Glu Asn Phe Leu Gln Thr AAG TAC GTC GGC CAG AAG CGC TTC TCC CTC GAA GGT GCA GAA GCT CTC Lys Tyr Val Gly Gln Lys Arg Phe Ser Leu Glu Gly Ala Glu Ala Leu ATC CCA CTG ATG GAC TCC GCC ATC GAC ACC GCC GCA GGC CAG GGC CTC Ile Pro Leu Net Asp Ser Ala Ile Asp Thr Ala Ala Gly Gln Gly Leu GAC GAA GTT GTC ATC GGT ATG CCA CAC CGT GGT CGC CTC AAC GTG CTG Asp Glu Val Val Ile Gly Met Pro His Arg Gly Arg Leu Asn Val Leu TTC AAC ATC GTG GGC AAG CCA CTG GCA TCC ATC TTC AAC GAG TTT GAA Phe Asn lle Val Gly Lys Pro Leu Ala Ser Ile Phe Asn Glu Phe Glu

GGC	CAA	ATG	GAG	CAG	GGC	CAG	ATC	GGT	GGC	TCC	GGT	GAC	GTG	AAG	TAC	2296
Gly	Gln	Met	Glu	Gln	Gly	Gln	Ile	Gly	G1y	Ser	G1y	Asp	Val	Lys	Tyr	
		605					610					615				
CAC	CTC	GGT	TCC	GAA	GGC	CAG	CAC	CTG	CAG	ATG	TTC	GGC	GAC	GGC	GAG	2344
His	Leu	Gly	Ser	Glu	Gly	Gln	His	Leu	Gln	Met	Phe	Gly	Asp	Gly	Glu	
	620					625					630					
ATC	AAG	GTC	TCC	CTG	ACT	GCT	AAC	CCG	TCC	CAC	CTG	GAA	GCT	GTT	AAC	2392
Ile	Lys	Val	Ser	Leu	Thr	Ala	Asn	Pro	Ser	His	Leu	Glu	Ala	Val	Asn	
635					640					645					650	
CCA	GTG	ATG	GAA	GGT	ATC	GTC	CGC	GCA	AAG	CAG	GAC	TAC	CTG	GAC	AAG	2440
Pro	Val	Met	Glu	Gly	Ile	Val	Arg	Ala	Lys	Gln	Asp	Tyr	Leu	Asp	Lys	
				655					660					665		
GGC	GTA	GAC	GGC	AAG	ACT	GTT	GTG	CCA	CTG	CTG	CTC	CAC	GGT	GAC	GCT	2488
Gly	Val	Asp	Gly	Lys	Thr	Val	Val	Pro	Leu	Leu	Leu	His	Gly	Asp	Ala	
			670					675					680			
GCA	TTC	GCA	GGC	CTG	GGC	ATC	GTG	CCA	GAA	ACC	ATC	AAC	CTG	GCT	AAG	2536
Ala	Phe	Ala	Gly	Leu	Gly	Ile	Val	Pro	Glu	Thr	Ile	Asn	Leu	Ala	Lys	
		685					690					695				
			TAC													2584
Leu	Arg	Gly	Tyr	Asp	Val		Gly	Thr	I·le	His		Val	Val	Asn	Asn	
	700					705					710					
			TTC													2632
		Gly	Phe	Thr		Thr	Pro	Asp	Ser		Arg	Ser	Met	His		
715					720					725	000	mmo	010	OTTO	730	0000
			TAC													2680
Ala	Thr	Asp	Tyr		Lys	Ala	Phe	Gly		Pro	Val	Pne	His		Asn	
				735		~~~	0.00	500	740	200	010	0700		745	040	0700
			CCA													2728
Gly	Asp	Asp	Pro		Ala	val	vai		val	GLY	GIN	Leu		ınr	GLU	
			750					755			•		760			

:

			CGC													2776
Tyr	Arg	Arg	Arg	Phe	Gly	Lys	Asp	Val	Phe	Ile	Asp	Leu	Val	Cys	Tyr	
		765					770					775				
CGC	CTC	CGC	GGC	CAC	AAC	GAA	GCT	GAT	GAT	CCT	TCC	ATG	ACC	CAG	CCA	2824
Arg	Leu	Arg	Gly	His	Asn	Glu	Ala	Asp	Asp	Pro	Ser	Met	Thr	Gln	Pro	
	780			•		785					790					
AAG	ATG	TAT	GAG	CTC	ATC	ACC	GGC	CGC	GAG	ACC	GTT	CGT	GCT	CAG	TAC	2872
Lys	Met	Tyr	Glu	Leu	He	Thr	Gly	Arg	Glu	Thr	Val	Arg	Ala	G1n	Tyr	
795					800					805					810	
ACC	GAA	GAC	CTG	CTC	GGA	CGT	GGA	GAC	CTC	TCC	AAC	GAA	GAT	GCA	GAA	2920
Thr	Glu	Asp	Leu	Leu	Gly	Arg	Gly	Asp	Leu	Ser	Asn	G1u	Asp	Ala	Glu	
	•			815					820					825		
GCA	GTC	GTC	CGC	GAC	TTC	CAC	GAC	CAG	ATG	GAA	TCI	GTG	TTC	AAC	GAA	2968
Ala	Val	Val	Arg	Asp	Phe	His	Asp	Gln	Met	G1u	Ser	Val	Phe	Asn	G1u	
			830					835					840			
GTC	AAG	GAA	GGC	GGC	AAG	AAG	CAG	GCI	GAG	GCA	CAC	G ACC	GGC	ATC	ACC	3016
Val	Lys	Gli	ı Gly	Gly	, Lys	Lys	Glr	Ala	Glu	Ala	Glr	n Thr	G1y	Ile	Thr	
		848					850					855				
GGC	TCO	CAC	G AAC	CT1	CCA	CAC	GGG	CTI	GAG	ACC	: AAC	C ATC	CTCC	CG1	GAA	3064
Gly	Se	c Gli	n Lys	Lei	ı Pro	His	G13	, Le	ı Glu	Thr	Ası	n Ile	e Sei	r-Arg	g Glu	
	86					865					87	•				
															TTC	3112
G1u	Le	u Le	u Glı	ı Lei	u Gly	y G1r	n Ala	a Pho	e Ala	a Asr	1 Th	r Pro	o Gl	u Gly	Phe	
875					88					885					890	0100
															C TCT	3160
Ası	ту Ту	r Hi	s Pr	o Ar	g Va	1 Ala	a Pr	o Va	1 Ala	a Lys	s Ly	s Ar	g Va		r Ser	÷
				89					90					90		
															C TTC	3208
Va	i Th	r Gl	u G1	y G1	y I1	e As	p Tr	p Al	a Tr	p G1	y G1	u Le			a Phe	
			01	۸				01	5				92	.0		

WO 95/34672 PCT/JP95/01131

- 42 -

GGT '	TCC	CTG	GCT	AAC	TCC	GGC	CGC	TTG	GTT	CGC	CTT	GCA	GGT	GAA	GAT	3256
Gly :	Ser	Leu	Ala	Asn	Ser	Gly	Arg	Leu	Val	Arg	Leu	Ala	Gly	Glu	Asp	
		925					930					935				
TCC	CGC	CGC	GGT	ACC	TTC	ACC	CAG	CGC	CAC	GCA	GTT	GCC	ATC	GAC	CCA	3304
Ser	Arg	Arg	G1y	Thr	Phe	Thr	G1n	Arg	His	Ala	Val	Ala	Ile	Asp	Pro	
	940					945					950					
GCG	ACC	GCT	GAA	GAG	TTC	AAC	CCA	CTC	CAC	GAG	CTT	GCA	CAG	TCC	AAG	3352
Ala	Thr	Ala	G1u	Glu	Phe	Asn	Pro	Leu	His	G1u	Leu	Ala	Gln	Ser	Lys	
955					960					965					970	
GGC	AAC	AAC	GGT	AAG	TTC	CTG	GTC	TAC	AAC	TCC	GCA	CTG	ACC	GAG	TAC	3400
Gly	Asn	Asn	Gly	Lys	Phe	Leu	Val	Tyr	Asn	Ser	Ala	Leu	Thr	G1u	Tyr	
				975					980					985		
GCA	GGC	ATG	GGC	TTC	GAG	TAC	GGC	TAC	TCC	GTA	GGA	AAC	GAA	GAC	TCC	3448
Мlа	Gly	Met	Gly	Phe	Glu	Tyr	Gly	Tyr	Ser	Val	Gly	Asn	G1u	Asp	Ser	
			990					995					100	0		
GTC	GTI	GCA	TGG	GAA	GCA	CAG	TTC	GGC	GAC	TTC	GCC	AAC	GGC	GCT	CAG	3496
Val	Val	Ala	Trp	Glu	Ala	G1n	Phe	Gly	Asp	Phe	. Ala	Asn	Gly	Ala	G1n	
		100)5				101	0				101	.5			
ACC	ATC) ATC	GAT	GAG	TAC	GTC	TCC	TCA	GGC	GAA	GC1	` AAG	TGG	GGC	CAG	3544
Thr	ľlε	e Ile	e Asp	Glu	і Туі	Val	Sei	Ser	G1y	Glu	ı Ala	Lys	Tr	Gly	Gln	1
	102	20				102	5				103	30				
ACC	TC	C AAC	G CTG	TA :	CTI	CTO	CTO	CC1	CAC	GGC	CTAC	GA/	GGC	CAG	GGC	3592
Thr	Se	r Lys	s Lei	116	e Lei	ı Let	ı Lei	ı Pro	His	G13	у Туз	Glu	ı Gly	/ G1r	Gly	
103	5				104	10				104	1 5				1050	
CCA	GA	C CA	C TC	TC	C GC	A CGT	TA T	C GAO	G CGC	TTO	CTC	G CAG	CT(G TGC	GCT	3640
Pro	As	p Hi	s Sei	r Se	r Ala	a Arg	g I 10	e Glu	ı Arg	g Pho	e Lei	ı Ğlı	n Lei	ı Cys	Ala	
				10	55				106	60				106	3 5	
.GAC	G GG	T TC	C AT	G AC	T GT	r GC	r ca	G CC	A TCC	CAC	c cc	A GC	A AA	C CAC	TTC	3688
															s Phe	
			10					10					10			

GF.

CAC	CTG	CTG	CGT	CGT	CAC	GCT	CTG	TCC	GAC	CTG	AAG	CGT	CCA	CTG	GTT	3736
													Pro			
		1085					1090	_				1095				
ATC	TTC	ACC	CCG	AAG	TCC	ATG	CTG	CGT	AAC	AAG	GCT	GCT	GCC	TCC	GCA	3784
													Ala			
	1100					1105					111					
CCA			TTC	ACT	GAG	GTC	ACC	AAG	TTC	CAA	TCC	GTG	ATC	GAC	GAT	3832
													Ile			•
1115					112					112					1130	
		GTT	GCA	GAT	GCA	GCC	AAG	GTG	AAG	AAG	GTC	ATG	CTG	GTC	TCC	3880
													Leu			•
				113					114					114		
GGC	AAG	CTG	TAC	TAC	GAA	TTG	GCA	AAG	CGC	AAG	GAG	AAG	GAC	GGA	CGC	3928
													Asp			
			115					115	_				116			
GAC	GAC) ATC	GCC	ATC	GTI	CGT	ATC	GAA	ATG	CTC	CAC	CCA	ATT	CCG	TTC	3976
															Phe	
		110					117					117				
AAC	CG	C AT	C TC	C GAC	G GCT	CT1	GC	C GG(TAC	C CC1	AA 1	C GC1	GAG	GAA	GTC	4024
															Val	
	11					118					11					
CT	TT	C GT	T CA	G GA	T GAG	G CC	A GC	A AA	C CAG	G GG(c cc	A TGO	G CCG	TTC	TAC	4072
Le	u Ph	e Va	1 G1	n As	p G1	u Pro	o Al	a As	n Gl	n G1;	y Pr	o Tr	p Pro	Phe	e Tyr	
11					12					12					121	
CA	G GA	G CA	C CT	c cc	A GA	G CT	G AT	c cc	G AA	C AT	G CC	A AA	G AT(G CG(C CGC	4120
G1	n Gl	u Hi	s Le	u Pr	o G1	u Le	u []	e Pr	o As	n Me	t Pr	o Ly	s Me		g Arg	
	•				15		#T			20				12		
GT	T TO	c co	ic co	C GC	T CA	G TC	C TO	C AC	C GC	A AC	T GO	GT GT	T GC	T AA	G GTG	4168
Va	1 Se	er Ai	rg Ar	g Al	a G1	n Se	r Se	er Th	ır Al	a Th	ır G1	Ly Va	1 A1	a Ly	s Val	
				230					235				12			

65-

CAC CAG CTG GAG GAG AAG CAG CTT ATC GAC GAG GCT TTC GAG GCT	4213
His Gln Leu Glu Glu Lys Gln Leu Ile Asp Glu Ala Phe Glu Ala	
1245 1250 1255	
TAAGTCTTTA TAGTCCTGCA CTAGCCTAGA GGGCCTTATG CAGTGTGAAT CACACAGCAT	4273
AAGGCCCTTT TTGCTGCCGT GGTTGCCTAA GGTGGAAGGC ATGAAACGAA TCTGTGCGGT	4333
CACGATCTCT TCAGTACTTT TGCTAAGTGG CTGCTCCTCC ACTTCCACCA CGCAGCTCGA	4393
G	4394
(2) 配列番号2の配列の情報:	
(i) 配列の性質:	
(A) 配列の長さ: 1257アミノ酸	
(B) 配列の型: アミノ酸	
(D) トポロジー: 直鎖状	
(ii) 配列の種類: タンパク質	
(xi) 配列: SEQ ID NO:2:	
Met Leu Gln Leu Gly Leu Arg His Asn Gln Pro Thr Thr Asn Val Thr	
1 5 10 15	
Val Asp Lys Ile Lys Leu Asn Lys Pro Ser Arg Ser Lys Glu Lys Arg	
20 25 30	
Arg Val Pro Ala Val Ser Ser Ala Ser Thr Phe Gly Gln Asn Ala Trp	
35 40 45	
Leu Val Asp Glu Met Phe Gln Gln Phe Gln Lys Asp Pro Lys Ser Val	
50 55 60	
Asp Lys Glu Trp Arg Glu Leu Phe Glu Ala Gln Gly Gly Pro Asn Ala	
65 70 75 80	
Thr Pro Ala Thr Thr Glu Ala Gln Pro Ser Ala Pro Lys Glu Ser Ala	
85 90 95	
Lys Pro Ala Pro Lys Ala Ala Pro Ala Ala Lys Ala Ala Pro Arg Val	
100 105 110	
Glu Thr Lys Pro Ala Ala Lys Thr Ala Pro Lys Ala Lys Glu Ser Ser	

		115					120					125			
Val	Pro	G1n	Gln	Pro	Lys	Leu	Pro	Glu	Pro	Gly	Gln	Thr	Pro	Ile	Arg
	130					135					140				•
Gly	Ile	Phe	Lys	Ser	Ile	Ala	Lys	Asn	Met	Asp	Ile	Ser	Leu	Glu	Ile
145					150					155					160
Pro	Thr	Ala	Thr	Ser	Val	Arg	Asp	Met	Pro	Ala	Arg	Leu	Met	Phe	G1u
				165					170					175	
Asn	Arg	Ala	Met	Val	Asn	Asp	Gln	Leu	Lys	Arg	Thr	Arg	Gly	Gly	Lys
			180					185					190		
Ile	Ser	Phe	Thr	His	Ile	Ile	Gly	Tyr	Ala	Met	Val	Lys	Ala	Val	Net
		195					200					205			
Ala	His	Pro	Asp	Met	Asn	Asn	Ser	Tyr	Asp	Val	Ile	Asp	Gly	Lys	Pro
	210					215					220				
Thr	Leu	Ile	Val	Pro	Glu	His	Ile	Asn	Leu	Gly	Leu	Ala	Ile	Asp	Leu
225					230					235					240
Pro	G1n	Lys	Asp	G1y	Ser	Årg	Ala	Leu	Val	Val	Ala	Ala	Ile	Lys	G1u
				245					250					255	
Thr	Glu	Lys	Met	Asn	Phe	Ser	Glu	Phe	Leu	Ala	Ala	Tyr	Glu	Asp	Ile
			260)				265	;				270		
Val	Thr	Arg	g Ser	Arg	Lys	Gly	Lys	Leu	Thr	Met	Asp	Asp	Tyr	G1n	Gly
		275					280					285			
Val	Thi	· Val	l Ser	Lei	ı Thr	Asr	Pro	Gly	7 Gly	Ile	Gly	Thr	Arg	His	Ser
	290					295					300				
Val	l Pro	Arg	g Lei	ı Thi	Lys	G13	Glr	1 G13	7 Thr	: I1e	e Ile	e Gly	v Val	G1y	
30			-		310					315					320
Me	t As	р Ту	r Pro	o Ala	a Glu	ı Pho	e Glr	n Gly	y Ala	a Sei	r Glu	ı Ası	Arg	Leu	, Ala
	•			32					330					335	
G1	u Le	u G1	y Va	1 G1	y Ly:	s Le	u Va	l Thi	r Ile	e Thi	r Sei	r Thi	Tyı	Asp	His
			34	0				34	5				350)	
	_ 17_	1 11	- 61	- C1	. A1.	. Va	امک 1	r Gl	v Gli	ı Ph	e Lei	1 AT	Th:	· Met	t Ser

		355					360					365			
Arg	Leu	Leu	Thr	Asp	Asp	Ser	Phe	Trp	Asp	Glu	Ile	Phe	Asp	Ala	Met
	370					375					380				
Asn	Val	Pro	Tyr	Thr	Pro	Met	Arg	Trp	Ala	G1n	Asp	Val	Pro	Asn	Thr
385					390					395					400
	Val	Asp	Lys	Asn	Thr	Arg	Val	Met	Gln	Leu	Ile	Glu	Ala	Tyr	Arg
•				405					410					415	
Ser	Arg	Gly	His	Leu	Ile	Ala	Asp	Thr	Asn	Pro	Leu	Ser	Trp	Val	Gln
			420					425					430		
Pro	Gly	Met		Val	Pro	Asp	His	Arg	Asp	Leu	Asp	Ile	Glu	Thr	His
	•	435					440					445			
Ser	Leu		Ile	Trp	Asp	Leu	Asp	Arg	Thr	Phe	Ser	Val	Gly	Gly	Phe
	450			·		455					460				
Gly		Lys	Glu	Thr	Net	Thr	Leu	Arg	Glu	Val	Leu	Ser	Arg	Leu	Arg
465					470					475					480
		Tyr	Thr	Leu	Lys	Va1	Gly	Ser	G1u	Tyr	Thr	His	Ile	Leu	Asp
				485					490					495	
Arg	Asp	G1u	Arg	Thr	Trp	Leu	G1n	Asp	Arg	Leu	Glu	Ala	Gly	Met	Pro
			500					505					510		
Lys	Pro	Thr	G1n	Ala	Glu	Gln	Lys	Tyr	Ile	Leu	Gln	Lys	Leu	Asn	Ala
		515					520					525			
Ala	G1u	Ala	Phe	Glu	Asn	Phe	Leu	G1n	Thr	Lys	Tyr	Val	Gly	Gln	Lys
	530)				535	,				540)			
Arg	, Phe	e Ser	Leu	Glu	Gly	Ala	G1u	Ala	Leu	Ile	Pro	Leu	Met	Asp	Ser
545	j				550					555					560
Ala	11e	e Asp	Thr	Ala	ı Ala	Gly	Glr.	Gly	Leu	Asp	Glu	Val	Va1	Ile	Gly
				565	j				570)				575	•
Met	t Pro	o His	s Arg	g G13	/ Arg	Lei	ı Asr	ı Val	Leu	Phe	Asn	Ile	Val	G1y	Lys
			580					585					590		
D.	. I.o.	. 11.	s Ser	r 114	Phe	Acr	n G1:	ı Phe	Gl:	ı Gi v	G1r	ı Met	Glu	G1n	Gly

		5 95					600					605			
Gln	Ile	Gly	Gly	Ser	Gly	Asp	Val	Lys	Tyr	His	Leu	Gly	Ser	G1u	Gly
	610					615					620				
G1n	His	Leu	Gln	Met	Phe	Gly	Asp	Gly	Glu	He	Lys	Val	Ser	Leu	Thr
625					630					635					640
	Asn	Pro	Ser	His	Leu	G1u	Ala	Val	Asn	Pro	Val	Met	G1u	Gly	Ile
				645					650					655	
Val	Arg	Аlа	Lys	Gln	Asp	Tyr	Leu	Asp	Lys	Gly	Val	Asp	Gly	Lys	Thr
			660					665					670		
Val	Val	Pro	Leu	Leu	Leu	His	Gly	Asp	Ala	Ala	Phe	Ala	Gly	Leu	G1y
		675					680					685			
Ile	Val		G1u	Thr	Ile	Asn	Leu	Ala	Lys	Leu	Arg	Gly	Tyr	Asp	Val
	690					695					700				
Gly			lle	His	Ile	Val	Val	Asn	Asn	Gln	Ile	Gly	Phe	Thr	Thr
705					710					715					720
Thr	Pro	Asp	Ser	Ser	Arg	Ser	Met	His	Tyr	Ala	Thr	Asp	Tyr	Ala	Lys
•				725					730					735	
Ala	Phe	Gly	Cys	Pro	Val	Phe	His	Val	Asn	Gly	Asp	Asp	Pro	G1u	Ala
			740	ŀ				745					750		
Val	Val	Tr	Val	Gly	Gln	Leu	Ala	Thr	Glu	Tyr	Arg	Arg	Arg	Phe	Gly
		755					760					765			
Lys	s Ası	y Val	l Phe	: 116	e Asp	Leu	ı Val	Cys	Tyr	Arg	Leu	Arg	Gly	His	Asn
	770	0				775	•				780)			
G11	ı Ala	a Asj	ask q	Pro	Sei	Met	: Thi	G1r	Pro	Lys	Met	: Tyr	Glu	Leu	Ile
78	5				· 790					795					800.
Th	r Gl	y Ar	g Glu	ı Th:	r Val	l Arg	g Ala	a Glr	ı Tyı	r Thi	c Glu	ı Asp	Leu	ı Let	Gly
				80					810					815	
Ar	g Gl	y As	p Le	u Se	r Ası	n Glu	ı Ası	p Ala	a G1	u Ala	a Va	l Val	Ar	g Ası	Phe
			82	0				82	5				830	0	
Hi	s As	p G1	n Ne	t Gl	u Se	r Va	1 Ph	e As	n G1	u Va	l Ly	s Glu	. G1	y G1:	y Lys

		835					840					845			
Lys	Gln	Ala	Glu	Ala	G1n	Thr	Gly	Ile	Thr	Gly	Ser	G1n	Lys	Leu	Pro
	850					855					860				
		Leu	G1u	Thr	Asn	Ile	Ser	Arg	Glu	Glu	Leu	Leu	Glu	Leu	Gly
865	_				870					875					880
	Ala	Phe	Ala	Asn	Thr	Pro	Glu	Gly	Phe	Asn	Tyr	His	Pro	Arg	Val
				885					890					895	
Ala	Pro	Val	Ala	Lys	Lys	Arg	Val	Ser	Ser	Val	Thr	Glu	Gly	Gly	Ile
			900					905					910		
Asp	Trp	Ala	Trp	G1y	G1u	Leu	Leu	Ala	Phe	Gly	Ser	Leu	Ala	Asn	Ser
		915	_				920					925			
Gly	Arg		Val	Arg	Leu	Ala	Gly	Glu	Asp	Ser	Arg	Arg	Gly	Thr	Phe
	930					935					940				
Thr			His	Ala	Val	Ala	Ile	Asp	Pro	Ala	Thr	Ala	G1u	G1u	Phe
945					950					955					960
		Leu	His	G1u	Leu	Ala	G1n	Ser	Lys	Gly	Asn	Asn	Gly	Lys	Phe
				965					970					975	
Leu	Val	.Tyr	Asn	Ser	Ala	Leu	Thr	G1u	Tyr	Ala	Gly	Met	Gly	Phe	Glu
			980					985					990		
Tyr	G13	у Туі	Ser	- Val	Gly	Asr	Glu	ı Asp	Ser	Va!	Val	Ala	ı Trp	Glu	ı Ala
		995					1000					1005			
Glr	n Pho	e Gly	, Asr	Phe	e Ala	Ası	1 G13	Ala	G1r	Th	r Ile	e Ile	e Ası	Glı	ı Tyr
	101					1015					1020		•		
Va:	l Se	r Se	r Gly	y G11	ı Ala	Lys	s Tr	o G13	7 G1:	n Th	r Se	r Lys	s Lei	ı Ile	e Leu
02	5				1030)				103	5				1040
Le	u Le	u Pr	o Hi	s G1	у Ту	r Gl	u Gl	y Gʻli	n G1	y Pr	o As	p His	s Se	r Se	r Ala
				104					105					105	
Ar	ġ I1	e Gl	u Ar	g Ph	e Le	u G1	n Le	и Су	s Al	a G1	u Gl	y Se	r Me	t Th	r Val
			106					106					107		
Al	a Gl	n Pr	o Se	r Th	r Pr	o Al	a As	n Hi	s Ph	e Hi	s Le	u Le	u Ar	g Ar	g His

	1	075				1	080				1	085			
Ala	Leu	Ser	Asp	Leu	Lys	Arg	Pro	Leu	Val	Ile	Phe	Thr	Pro	Lys	Ser
1	090				1	095				1	100				
Net	Leu	Arg	Asn	Lys	Ala	Ala	Ala	Ser	Ala	Pro	Glu	Asp	Phe	Thr	Glu
105				1	110				1	115				1	120
Val	Thr	Lys	Phe	Gln	Ser	Val	Ile	Asp	Asp	Pro	Asn	Va1	Ala	Asp	Ala
			1	125				1	130				1	1135	
Ala	Lys	Val	Lys	Lys	Val	Met	Leu	Val	Ser	Gly	Lys	Leu	Tyr	Tyr	Glu
		1	1140]	1145				;	1150		
Leu	Ala	Lys	Arg	Lys	Glu	Lys	Asp	Gly	Arg	Asp	Asp	Ile	Ala	Ile	Val
		1155	•				1160					1165			
Arg	Ile	Glu	Met	Leu	His	Pro	Ile	Pro	Phe	Asn	Arg	He	Ser	Glu	Ala
	1170				1	1175					1180				
Leu	Ala	Gly	Tyr	Pro	Asn	Ala	G1u	Glu	Val	Leu	Phe	Val	Gln	Asp	Glu
185					1190					1195					1200
Pro	Ala	Asn	Gln	Gly	Pro	Trp	Pro	Phe	Tyr	G1n	G1u	His	Leu	Pro	Glu
				1205					1210					1215	
Leu	Ile	Pro	Asn	Met	Pro	Lys	Met	Arg	Arg	Val	Ser	Arg	Arg	Ala	Gln
			1220					1225					1230		
Ser	Ser	Thr	Ala	Thr	Gly	Val	Ala	Lys	Val	His	G1n	Leu	G1u	Glu	Lys
		1235	,				1240	ı				1245			
Gln	Leu	Ile	Asp	Glu	Ala	Phe	Glu	Ala							
	1250)				1255									

(2) 配列番号3の配列の情報:

(i) 配列の性質:

(A) 配列の長さ: 20 base pairs

(B) 配列の型: 核酸

(C) 鎖の数: 一本鎖

(D) トポロジー: 直鎖状

- (ii) 配列の種類: 他の核酸 合成DNA
- (iii) ハイポセティカル: NO
- (iv) アンチセンス: NO
- (xi) 配列: SEQ ID NO:3:

CTGTCTGAAG GATCGGTTCT 20

(2) 配列番号4の配列の情報:

- (i) 配列の性質:
 - (A) 配列の長さ: 29 base pairs
 - (B) 配列の型:核酸
 - (C) 鎖の数: 一本鎖
 - (D) トポロジー: 直鎖状
- (ii) 配列の種類: 他の核酸 合成DNA
- (iii) ハイポセティカル: NO
- (iv) アンチセンス: YES
- (xi) 配列: SEQ ID NO:4:

GAGTGCTCAG GCCCCTGTCC CTCGTAACC 29

- (2) 配列番号5の配列の情報:
 - (i) 配列の性質:
 - (A) 配列の長さ: 20 base pairs
 - (B) 配列の型: 核酸
 - (C) 鎖の数: 一本鎖
 - (D) トポロジー: 直鎖状
 - (ii) 配列の種類: 他の核酸 合成DNA
 - (iii) ハイポセティカル: NO
 - (iv) アンチセンス: NO
 - (xi) 配列: SEQ ID NO:5:

GCTAGCCTCG GGAGCTCTAG 20

- (2) 配列番号6の配列の情報:
 - (i) 配列の性質:
 - (A) 配列の長さ: 20 base pairs
 - (B) 配列の型:核酸
 - (C) 鎖の数: 一本鎖
 - (D) トポロジー: 直鎖状
 - (ii) 配列の種類: 他の核酸 合成DNA
 - (iii) ハイポセティカル: NO
 - (iv) アンチセンス: YES
 - (xi) 配列: SEQ ID NO:6:

GATCTTTCCC AGACTCTGGC 20

- (2) 配列番号7の配列の情報:
 - (i) 配列の性質:
 - (A) 配列の長さ: 20 base pairs
 - (B) 配列の型:核酸
 - (C) 鎖の数: 一本鎖
 - (D) トポロジー: 直鎖状
 - (ii) 配列の種類: 他の核酸 合成DNA
 - `(iii) ハイポセティカル: NO
 - (iv) アンチセンス: NO
 - (xi) 配列: SEQ ID NO:7:

TAATGCCACC GACACCCACC 20

- (2) 配列番号8の配列の情報:
 - (i) 配列の性質:
 - (A) 配列の長さ: 20 base pairs
 - (B) 配列の型: 核酸
 - (C) 鎖の数: 一本鎖
 - (D) トポロジー: 直鎖状

- (ii) 配列の種類:他の核酸 合成DNA
- (iii) ハイポセティカル: NO
- (iv) アンチセンス: YES
- (xi) 配列: SEQ ID NO:8:

TCAACGCCCA CATAGTGGAC 20

(2) 配列番号9の配列の情報:

- (i) 配列の性質:
 - (A) 配列の長さ: 20 base pairs
 - · (B) 配列の型:核酸
 - (C) 鎖の数: 一本鎖
 - (D) トポロジー: 直鎖状
- (ii) 配列の種類:他の核酸 合成DNA
- (iii) ハイポセティカル: NO
- (iv) アンチセンス: NO
- (xi) 配列: SEQ ID NO:9:

GAATTCGCTC CCGGTGACGC 20

(2) 配列番号10の配列の情報:

- (i) 配列の性質:
 - (A) 配列の長さ: 20 base pairs
 - (B) 配列の型:核酸
 - (C) 鎖の数: 一本鎖
 - (D) トポロジー: 直鎖状
- (ii) 配列の種類:他の核酸 合成DNA
- (iii) ハイポセティカル: NO
- (iv) アンチセンス: YES
- (xi) 配列: SEQ ID NO:10:

GATGCAGAAT TCCTTGTCGG 20

(2) 配列番号11の配列の情報:

- (i) 配列の性質:
 - (A) 配列の長さ: 20 base pairs
 - (B) 配列の型:核酸
 - (C) 鎖の数: 一本鎖
 - (D) トポロジー: 直鎖状
- (ii) 配列の種類: 他の核酸 合成DNA
- (iii) ハイポセティカル: NO
- (iv) アンチセンス: NO
- (xi) 配列: SEQ ID NO:11:

GTCGACGGCG GACTTGTCGG 20

(2) 配列番号12の配列の情報:

- (i) 配列の性質:
 - (A) 配列の長さ: 20 base pairs
 - (B) 配列の型: 核酸
 - (C) 鎖の数: 一本鎖
 - (D) トポロジー: 直鎖状
- (ii) 配列の種類: 他の核酸 合成DNA
- (iii) ハイポセティカル: NO
 - (iv) アンチセンス: YES
 - (xi) 配列: SEQ ID NO:12:

GTCGACAAAA CCCAAAAAAA 20

(2) 配列番号13の配列の情報:

- (i) 配列の性質:
 - (A) 配列の長さ: 51 base pairs
 - (B) 配列の型: 核酸
 - (C) 鎖の数: 一本鎖
 - (D) トポロジー: 直鎖状

PCT/JP95/01131 WO 95/34672

- 54 -

- (ii) 配列の種類: 他の核酸 合成DNA
- (iii) ハイポセティカル: NO
- (iv) アンチセンス: NO
- (xi) 配列: SEQ ID NO:13:

CTGCGGAAAC TACACAAGAA CCCAAAAATG ATTAATAATT GAGACAAGCT T 51

- (2) 配列番号14の配列の情報:
 - (i) 配列の性質:
 - (A) 配列の長さ: 59 base pairs
 - (B) 配列の型:核酸
 - (C) 鎖の数:一本鎖
 - (D) トポロジー: 直鎖状
 - (ii) 配列の種類: 他の核酸 合成DNA
 - (iii) ハイポセティカル: NO
 - (iv) アンチセンス: YES
 - (xi) 配列: SEQ ID NO:51:

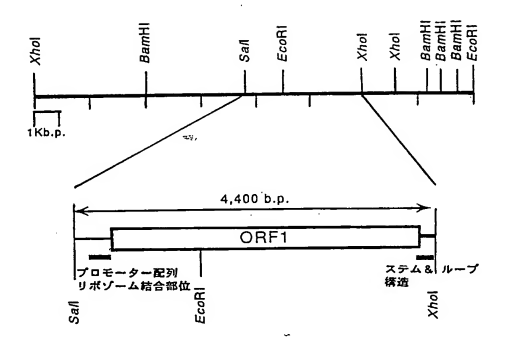
CTAGAAGCTT GTCTCAATTA TTAATCATTT TTGGGTTCTT GTGTAGTTTC CGCAGGTAC 59

請求の範囲

- 1. 染色体上に存在する α ケトグルタル酸デヒドロゲナーゼ活性を有する 酵素をコードする遺伝子又はそのプロモーターの塩基配列中に 1 又は 2 以上の塩 基の置換、欠失、挿入、付加又は逆位が生じたことにより、 α ケトグルタル酸 デヒドロゲナーゼ活性が欠損したコリネ型 L グルタミン酸生産菌。
- 2. 請求項1記載のコリネ型L-グルタミン酸生産菌を液体培地中に培養し、 培養液中にL-グルタミン酸を生成蓄積させ、これを採取することを特徴とする L-グルタミン酸の製造法。
- 3. コリネ型L-グルタミン酸生産菌由来の $\alpha-$ ケトグルタル酸デヒドロゲナーゼ活性を有する酵素をコードする遺伝子。
- 4. $\alpha-$ ケトグルタル酸デヒドロゲナーゼ活性を有する酵素のアミノ酸配列が配列表配列番号1に示されるアミノ酸配列又はこのアミノ酸配列において $\alpha-$ ケトグルタル酸デヒドロゲナーゼ活性に影響を与えない1又は2以上のアミノ酸残基の置換、欠失あるいは挿入を有するアミノ酸配列を含む請求項3記載の遺伝子。
- 5. コリネ型Lーグルタミン酸生産菌由来のαーケトグルタル酸デヒドロゲナーゼ活性を有する酵素をコードする遺伝子とコリネ型細菌で機能するベクターが連結されて得られる組換えDNA。
 - 6. 請求項5記載の組換えDNAを保有するコリネ型細菌。
- 7. 請求項5記載の組換えDNAを保有し、かつLーリジン生産能を有する コリネ型細菌を液体培地に培養し、培養液中にLーリジンを生成蓄積させ、これ を採取することを特徴とするLーリジンの製造法。

1/1

F I G. 1



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP95/01131 CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int. C16 C12P13/08, C12P13/14, C12N1/21, C12N15/53 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int. Cl6 Cl2P13/08, Cl2P13/14, Cl2N1/21, Cl2N15/53 Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) CAS ONLINE, WPI, WPI/L, BIOSIS C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Relevant to claim No. Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Category* 3 - 7/1, 2Mark G. DARLISON et al. "Nucleotide sequence Y/A of the sucA gene encoding the 2-oxoglutarate dehydrogenase of Escherichia coli K12" Eur. J. Biochem. Vol. 141 (1984) P. 351-359 3-7/1,2Mark G. DARLISON et al. "Nucleotide sequence Y/A of the sucB gene encoding the dihydrolipoamide succinyltransferase of Escherichia coli K12 and homdagy with the corresponding acetyltransferase" Eur. J. Biochem. Vol. 141 (1984) P. 361-379 ·1 JP, 5-007491, A (Ajimonoto Co., Inc.), Α January 19, 1993 (19. 01. 93) & FR, 2667875, A KIM I-J. et al. "Genetic regulation for the biosynthesis of glutamates in corynebacterium-1 - 6, Α glutamicum" Korean J. Appl Microbiol Bioeng Vol. 14, No. 5 (1986) P. 427-432 X Further documents are listed in the continuation of Box C. See patent family annex. later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "E" earlier document but published on or after the international filing date document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of mailing of the international search report Date of the actual completion of the international search September 12, 1995 (12. 09. 95) August 17, 1995 (17. 08. 95) Authorized officer Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office

Telephone No.

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

Facsimile No.

.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP95/01131

	ation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, each of the citation of document, with indication, where appropriate, each of the citation of document, with indication, where appropriate, each of the citation of document, with indication, where appropriate, each of the citation of document, with indication, where appropriate, each of the citation of the	
Y/A	Peter Carlsson et al. "Bacillus subtilis citM the structural gene for dihydrolipoamide transsuccinylase:cloning and expression in Escherichia coli" Gene Vol. 61 (1987) P. 217-224	3-6/1,2
A	JP, 5-244970, A (Ajinomoto Co., Inc.), September 24, 1993 (24. 09. 93) & US, 5378616, A	1, 2
A	Isamu Shiio et al. "Presence and regulation of α-ketoglutarate dehydrogenase complex in a glutamate-producing bacterium, Brevibacterium flavum" Agric. Biol. Chem. Vol. 44, No. 8 (1980) P. 1897-1904	1, 2
A	Isamu Shiio et al. "Glutamate metabolism in a glutamate-producing bacterium Brevibacterium flavum" Agric. Biol. Chem. Vol. 46, No. 2 (1982) P. 493-500	1, 2
A	<pre>JP, 6-023779, A (Ajinomoto Co., Inc.), February 1, 1994 (01. 02. 94) (Family: none)</pre>	1, 2
A	Edited by Makoto Ishimoto "Metabolic map" (Kyoritsu Shuppan K.K.), July 25, 1971 (25. 07. 71) P. 37	7
	i.	

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

3449

電話番号 03-3581-1101-7内線

様式PCT/ISA/210 (第2ページ) (1992年7月)

	国際の報告で PCI/JP 9	5/01131
C (統き).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
	corresponding acetyltransferase Eur. J. Biochem. 第141卷(1984)P. 361-379	
A	JP.5-007491, A(味の素株式会社), 19. 1月 1993(19. 01. 93)&FR. 2667875,A	1
A	KIM I-J. et al. Genetic regulation for the biosynthesis of glutamates in corynebacterium-glutamicum Korean J. Appl Microbiol Bioeng 第14卷第5号(1986) P. 427-432	1-6
Y/A	Peter Carlsson et al. [Bacillus subtilis citM the structural gene for dihydrolipoamide transsuccinylase:cloning and expression in Escherichia coli] Gene 第61卷(1987)P. 217-224	3-6/1,2
A	JP.5-244970, A(味の業株式会社), 24. 9月 1993(24. 09. 93)&US. 5378616, A	1,2
A	Isamu Shijo et al. [Presence and regulation of a-ketoglutarate dehydrogenase complex in a glutamate-producing bacterium, Brevibacterium flavum] Agric. Biol. Chem. 第44巻第8号(1980)P. 1897—1904	1,2
A	Isamu Shiio et al. Glutamate metabolism in a glutamate-producing bacterium. Brevibacterium flavum」 Agric. Biol. Chem. 第46巻第2号(1982)P. 493— 500	1,2
A	JP,6-023779, A(味の素株式会社), 1. 2月 1994(01, 02, 94)(ファミリーなし)	1,2
A	石本真 他編「メタボリックマップ」(共立出版株式会社). 25.7月 1971(25.07.91)P.37	7